102																		DNA: DNA:
	S	A	A	A	V	T	I	L	V	L	I	С	I	M				M(1):
153																		DNA:
	P	N	Q	K	V	I	Α	G	D	Q	F	С	R	Q	Y	V	P	M(15):
204	GAT	CAT	TAG	TGT	ĽGА													DNA:
	I	M	S	V	D	D	K	Ъ	С	V	E	T	V	A	E	K	S	M(32):
255																		DNA:
	N	N	S	F	V	G	Т	Α	N	R	V	Y	R	A	E	T	K	M(49):
306																		DNA:
	K	Ъ	R	C	ט	Н	W	ט	S	V	Ъ	W	K	R	I	A	V	M(66):
357																		DNA:
	ຮ	L	D	D	G	٧	E	7	٧.	N	7	н	G	G	٧	1	K	M(83):
408																		DNA:
•	D	V	G	Ι	T	C	D	A	S	C	٧	Y	S	E	T	Н	ь	4(100):
<b>4</b> 59	TGA E																	DNA:
	Ľ	F	H	N	Т	T	D	Т	Q	L	K	V	Q	A	T	Ŀ	K	4(117):
510	TAT I	ATA: Y	GAC T	CAC T	G.A.G S	'CAA K	GTI F			GTC S		TGT V						DNA:
	_	_	_	_														
5 61	ATC S																	DNA: (151):
																		,
612	TTT' L	ATI F																DNA: (168):
							•											
6 63	TAT. I			'ATG C			CCA <i>I</i> N											DNA: (185)
	_		_															, ,
7 14		נGT'I L																DNA: : (202)
. 765	CCC.																	DNA: M(219):
8 1 6																		DNA: M(236):
											1	-						
8 67																		DNA: : (253)
																		•
918																		DNA: M(270):
9 69																		DNA:

FIG. 1A

DNA: G		AAA( K	GGG(	CCTO	CAT A	CAZ	ATA!	rtg L	TCT. S	ATA I	ATT I				CTG(			1020
•			•											~ T ~				1071
DNA:		CTTI	GTO	SACA	ACCA P	TA	CAAC	CTC	CAT	GGT'	TTT.	AGG C	AGA F	GAG S	K LAA!	AGAA E	AAC T	10/1
M(321):	T	F.	٧	T	P	Τ	IA	5	141	٧	п	G	خد	3	10	ت		
DNA:	CTT	rgaz	ACT	rga <i>r</i>	AGAI	CT'	rccz	AGA	CGA	CAT	GTT	GGA	AAT	GGC.	ATC	GAG	TAP	1122
M(338):			L		D							E			s	R		
							am a		~mm	~ n n	mm A	mcc	m C m	71 71 C	CmC.	ححدا	ייים	1173
DNA:	AAA'. N		l'TA'. Y	Y Y	L L	JAC T	C C		CTT L				V		M CIG			1175
						_					_			_				
DNA:	TGT'	TAT	CAT'	rggz	ATT	STT	GAT	CGG	GCT	GCT	TTT	TAP	GAA	ATA	CCA	GCA	CAG	1224
M(372):	V	I	I	G	L	L	I	G	${f r}$	L	F	K	K	Y	Q	H	R	
DNA:	וחוח מ	Cmm.	יתתת	ጥርጥ	ጥጥላ	acc	አ አ ጥ	ርሞል	ריינים	ייה:מ	AGA	ΑΤΩ	ሞርዶ	САТ	ΊСΤΆ	тса	TGA	1275
	F													М			D	•
( ,																		
DNA:	CAA	GTC	TGG															1326
M(406):	K	S	G	ь	K	R	Н	G	D	F	Т	N	K	C	R	Q	C	
DNA:	CAC	מייני	TCC	тса	A T'A	ጥርል	AGA	TGC	TGC	'AGC	TT	'GA'	rggo	CTCF	ACAG	GAA	AAC	1377
M(423):	T	C	G	Q	Y	E	D	A	A	G	L	M	A	H	R			
•																		1 40 0
DNA:												:GA M		'GAA N	ACTI F	CC1.	'GAT' I	1428
M(440):	Y	N	C	L	V	Q	1	K	A	K	VV	14	1.1	14	-		~	
DNA:	AAI	TTA	CAI	'ATT	CTT	'AA'	TTT	'GA'	rca <i>i</i>	\AG2	TTA	CTG	CTA!	rag:	rtg1	CAC	AGC	1479
M(457):	I	Y	I	F	$\mathbf{r}$	I	L	I	K	D	S	A	I	V	V	Q	A/	
DNA:	mcc	·m~	, n n c	ישכז	Cmm	יכיאנ	יראר	ירייני	ברריי	רא כ:	מ כי א	ריזיכ	מממ	ימים	<b>ד</b> ב ביד	እ <b>ጥ</b> ሞራ	GAA	1530
DNA: M(474):							T	C	JCC. L	E	T		S				N	
•																		
DNA:																		1581
M(491):	С	Т	G	P	F	L	N	L	G	N	С	Q	K	Q	Q	K	K	
DNA:	ACI	<u>ነ</u> ጋረር	- ጥጥ <u>7</u>	CAC	CAZ	CA	ኮጥGO	CAA	CTC	AGT	TAA	AGG	GAC	TAA	AGG	CAA'	TTTC	1632
M(508):					N		A			L	K	G	L	K	A	I		
																~~~	amaa	1683
DNA:	CG!	rac:	raga	ATG	rcco	'ATC	'AAT	AA1 m	CAG	GGA T	TAC	CAG	ATG	ATA T	TTG	الحالجات	GTGC	100.2
M(525):	٧	Ъ	ט	V	Р	1	1	Т	G	Т	F	L	, ,	_	А	0	71	
DNA:	TT	TAA	GAT	ATA	rag?	AAG.	AGA	AGG	AAG	ATT	TCC	ATG	TCC	AGC	TAA	CTA'	TAGA	1734
M(542):	L	R	Y	I	E	E	K	E	D	F	H	V	7 Ç	) L	T	I		
						- ~ 7			ama	7 CIM	75 FT (T	174 671 7		יו אר אי	ஸ்டுர்	ሮክር	AATA	1785
DNA: M(559):	AT.	ATG	CGA M	TGT T.	PAAT 2	CA X	AAT. V	ACT	GIG	ACI	. A	, ATT	יייי	AAI	' S	DAG.	N	1,00
							CAA	CAT	'GGA	GAG	TGI	'AC'	'TAF	AGGI	CTC	ATG	ATTT	1836
M(576)	: S	G	Y	S	Q	T	T	M	F	. V	7 У	? 1	. E	ξ 5	i H	. D	F	
מנגח	. mc	አአ <sub></sub> ር	<b>ርር</b> መ	ረጥክ	ጥልሮ፡	ጥልጥ	ΔΨC	$CA^{2}$	ኒ ኒ ኒ ኒ	יאכר	ים בי	րդիդիր	rgcz	λGΆΊ	GTG	TAA	AAAA	1887
M(593)	. 16 : E	A.	C	I	L	Y	P	N	Į	) F	I I	. (	C	2 (	v	K	N	

FIG. 1B

DNA:	TGGT	GAGA	AGTG	CAG	CAG	CTC	CAA	rTGG	GAC	CTT	'GCC	CAA:	'GAZ	TA	GAA	AGA	1938
M(610):	G	E	K C	S	S	S	N	W	D	F	A	N	E		K		2550
DAID .	14 mm	nm a C	mcmc.	~~~ ~ ~	N (7)	\		Omm		<b>a.</b> .							
M(627):	TTA:	A LIWC	S C	ARDD V	747CF	<i>ጋይጓራኒ</i> ጥ	AAA. V	IGTT	TGA	CAA	LGGA	CTT					1989
M(02/):	1	1	<b>5</b> G	V	Q	1	ĸ	Ŧ.	ט	K	ט	L	N	L	A	L	
DNA:	AAC	AGCT	TTGC	ATC	ATGO	CTI	CAG	GGG	GAC	CTC	ATC	TGC	ATA	TAT	'AGC	AAC	2040
M(644):	T	A	L H	H	A	F	R	G	T	S	S	A	Y	I	A	T	
DNA:	AATO	CTC	ጥሮልል:	ממממ	\CTC	ממטי	ጥር፣	ጥርል	صبيت	יבאיזי	ייייכר	י מידו	CNO	י או אבי	א או וחו	CMM	2001
M(661):													T	N	K	IGAI	2091
																_	
DNA:	AAA	AACA	AAAT'	TCCC	AGG	TAP	ATGC	'ATT	GTT	GAA	GGC	TAT	'AAT	ZAGA	TTA	TAT	2142
M(678):	K	T :	K F	P	G	N	A	Г	L	K	A	1	I	D	Y	I	
DNA:	AGC	ATAT.	ATGA	AAAG	TTT	GCC	CAGG	TAT	GGC	AAA	TTT	CAA	ATA	<b>T</b> GP	TGA	ATT	2193
M(695):	Α	Y	M K	S	L	P	G	M	Α	N	F	K	Y	D	E	F	
DNA.	CmC(	~~	~ n n m	m 2 ~ a	10m 7		7.00		~~~								
DNA: M(712):					Y.GT.												2244
11(112).	VV	ъ.	ы п	ъ	1	K	P	14	P	A	K	A	S	N	Ъ	A	
DNA:	TAG	AGGA	AAGG	AGTO	CATC	TTT	CAP	CTT	CAA	ACI	AGC	TAA	TTC	ATC	AAA	GTC	2295
M(729):	R	G :	K E	S	S	Y	N	F	K	L	A	I	s	S	K	s	
DNA:	TAT	AAA	ACCT	GCAA	GAZ	ATGI	TA	AGGA	TGT	TGC	CTG	СТТ	ΆΤС	cacc	:AAG	GTC	2346
M(746):	I	K	T C	K	N	V	K	D	v	A	С	L	s	P	R	s	2010
DNA:	AGG	rĢCT.	ATAT.	ATGC	TTC	raa: -	'AA'	TGC	GTG	TGG	TGA						2397
M(763):	G	Α .	T X	A	S	1	1	Α	С	G	E	P	N	. <b>G</b>	P	S	
DNA:	TGT	TAT	AGGA	AACC	ATC	AGO	TGG	TGT	АТТ	CCA	АТС	TAG	CAC	T GZ	тсс	GTC	2448
M(780):	V	Y	R K	P	S	G	G	V	F	Q	S	S	T	D		s	2440
. מוארו	מוזא מוזא	\ m n <	maami	mcon	1007	. m % c		mma	mam		·						
DNA: M(797):	11411	ATAC	TGCT	TGCI	GGF	TAG	UCP	TTG	TCT	AGA	AGA	ATT					2499
11(151).		•	СБ	יד	ט	3	п	C	ננ	ᆫ	Ľ	r	E	_ZA	Ι	G	
DNA:	CCA	GAG	GAGC'	TGGA	TGC	CGGI	'AAA	GAA	ATC	CAA	ATG	TTG	GGA	AZAI	'TGA	ATA	2550
M(814):	Q	E	E L	D	A	V	K	K	S	K	С	W	E	ュ	E	Y	
DNA:	יירכיי	יים ארי	ርጥ አ አ :	מכריז	יר א יז	ירירא	700	ארכ	<i>ር</i> ር አ	mcc	יר זיר	יו איניים	7 7 C	om.	ישא	7.7.17	0.601
M(831):	P	יטאטי	V K	T.	T	. CC2	E.	rage E	OA	.1 G G			AAG S		TAG R	M	2601
DNA:	GAA	GAT'	TCTG	GGAA	CTG	CAA	TGI	TGC	AAC	TAA	CAG	ATG	GCC	AGI	GAT	ACA	2652
M(848):	K	D i	S G	N	С	N	V	A	T	N	R	W	Þ	V	I	Q	
DNA:	ATGT	CAG	A A ጥር :	ממסמ	<b>ው</b> ጥ ፈ	ነጥጥ2	ረጥ አ	ריייר	አ <sub>ር</sub> አ	CCT	መር አ	א א א	707	ענים א	ת כי א	~~~	2703
M(865):	C	E 1	N D	K	T.	Y	Y	S	aga F	GCI T.	T CA	K WWW	AGA	TEP	TGA	CAA	2703
DNA:	AGCT	CAA	GATA!	rtgg	TCA	CTA	TTG	CTT.	AAG	CCC	TGG	ATG	TAC	TAC	TGT	CCG	2754
M(882):	A	Q	D I	G	H	Y	С	L	S	P	G	.C	T	T	V	R	
DNA:	GTAC	CCT	ATTA	ATCC	AAA	GCA	CAT	'CTC	TAA	CTG	ΤΑΔ	<b>ም</b> ምር	GCA	AC <b>≑</b> T	AAG	CAG	2805
M(899):	Y	P	I N	P	К	Н	Ī	S	N	~	NI N	TAT	0	 17	- <u></u> -	R	2003

FIG. 1C

2856	ATA	3CA/	$\mathbf{L}\mathbf{G}\mathbf{A}$	LAT.	JUA:	IGA	TAT	$\iota$ CAA		MIG	7TW	MAG	مرت	WIL.	JUA	WIO!	DNA:
	Y	Q	E		D	E											M(916):
2907	ነርሞል	ז מיים	የ ውጥ ጥባ	ייוויריי	ገጥልግ	GCC1	CGA	ΔΑΔ:	:ጥጥ(	ΑΑΑ	CAC	AAC'	TAT	AGC	GAA	TAA	DNA:
2307	Y											Т					M(933):
2958	CAAC	rat <i>i</i>	AATA	TAZ	TTA	CAAT	AAC	TCA	CAC	CCG	TTC	AAA	AAA	AAC	AAA	TGC	DNA:
	T	I	Y	K	Y	I	P	K	1 ]	P .	L	N	K	T	K	A	M(950):
3009	AATC	TGF	ACA!	ATA	STGC	AGA	TAG.	GTA	SAAG	GCA	\ACI	AGA	AAC	AGG	AGA	TAT	DNA:
	S	E	I	Y	A	S	E	ï	E (	A	T	E	T	G	E	I	M(967):
3060	CTAA	TTC	rca <i>i</i>	AA	CAF	GAT:	TCG	CTA	ACA:	GGG	GC1	ATT	TGC	ACC	AGT	AGA	DNA:
	K	S	N	I	K	F	G	I	? .	G	A	L	A	P	V	E	M(984):
3111	CATA	CTC	GTGC	AA	raa?	ATG:	CAT	TAG	TT?	GAT	CTF	CTT	GCA	CAA	GGG	AGA	DNA:
	Y	S	A	S	K	٧	Y	Α	7 ]	D .	L	L	Н	K	G	E	M(1001):
3162	raaa	GAT	CAGO	CATO	CAAC	GCC	CTG	'CAA	'AC'	TTG	<b>LAA</b> F	TAC	GTA	AGT	TTC	CTC	DNA:
	N	I	G	S	T	P	G	Т	? .	L	K	T	Y	V	S	S	M(1018):
3213	ATCA	CAP	ATA	CAA	CAGO	GCC	CAT	GCC	CTC	TGT	YTT(	TGA	TGA	ACA	TAA	TAC	DNA:
	Н	N	I	N	A	P	С	P	? (	С	L	E	D	H	K	T	M(1035):
3264	GATG	3GGG	CATO	CTC	CAAG	GGA	AGA	GAG	CA	TTT.							DNA:
	С	G	M	S	S	T	R	E	A 1	F.	T	ь	W	G	V	Q	M(1052):
3315	CATG	TAE	TTG	TAT	GTG1	GGT	ATG	GTG	STA	GCT	CTC	TTG	TGG	GTT	AGA	CGA	DNA:
	С	S	G	F	V	С	G	D	7 5	A	L	С	G	F	E	E	M(1069):
3366	AGGA	CCGF	AGA	AGGZ	GGA <i>I</i>	ATA	TCT	CTG	TA?	.GAA	\GAI	AAA	AAT	TAT	AGA	CCA	DNA:
	E	E	T									K					M(1086):
3417	STAC	CTG	CAT	AA!	ACAI	CAG	TTT	CAT	TG								DNA:
	T	_	_	_				F			L						M(1103):
3468	AGTT	[ACI	AGG:	rtgz	ran												DNA:
	F	Q	V	E	_			. T	-	P							M(1120):
3519	ACCA	<b>LAA</b>															DNA:
		N	~		A							T					M(1137):
3570	STTG	\GG(	CTA	CTC	rtt <i>i</i>	GAG'	TAG	TTA	YAT(	ATA	CAP	TGG	TAA	TAA	GAT	TGA	DNA:
																	M(1154):
3621																	DNA:
																	M(1171):
3672																	DNA:
																	M(1188):
																	DNA:
	2	23	P	S	0	T.	무	: K	1 (	O	Y	D	N	D	F	С	M(1205):

FIG. 1D

DNA:	TTAC	AGA	CTI	'GAA	GAA	GAC	CAGI	'GGC	ACT	GTG	SACC	ATA	CTAL	GAC	CTAC	CAAC	AAA	3774
M(1222):				E	E	D	S		T				I					3774
DNA:	СЪТ	արդ	ACC	<u>አ</u> ልሮ	<b>አ</b> አጥ	ר איי	ር እጥ	ሮ አ አ	cca	חתת	mmm	ח כיכי	מרא ולי	m c r				
M(1239):	T	T T	AGG	nno.	<u>т</u>		GAI	GAA	.GGC	WWT								3825
M(1239):	1	יד	G	T	1	K	M	K	A	I	L	G	D	V	K	Y	K	
DNA:	AAC	ATT	TGC	TGA	TAG	TGT	CGA	TAT	AAC	CGC	AGA	AGG	GTC	ATC	CAC	CGG	CTG	3876
M(1256):	${f T}$	F	Α	D	S	V	D	I	Т	Α	E		S				C	3070
													_	_	-	•	•	
DNA:	TAT'	TAA	CTG	CTT	CGA	AAA	TAT	CCA	TTG	CGA	ATT	AAC	GTT	GCA	CAC	CAC	CAAT	3927
M(1273):	I	N	С	F	E	N	I	H	С	E	L	${f T}$	L	Н	T	T	I	
DNA:	TGA	AGC	CAG				TAA	AAG	CTC	GTG	CAC	AGT	ATT	TCA	TGA	CAG	GAT	3978
M(1290):	E	A	S	С	P	I	K	S	S	С	${f T}$	V	F	H	D	R	I	
DNA:	ጥርጥ	ጥርጥ.	CDC	ጥርር	יאא	ጥር አ	אריא	~~~	איתוא	mcc	7. MM	~~ ~	70 70 CC					
M(1307):	T	101	m m	TCC.	ייי מיטיני	IGW	ACA	CAA	WIW	160	AI I	GAA	AAT	GGT	GTG			4029
M(1307):	L	٧	T	P	IN	E	н	K	ĭ	А	ъ	K	М	V	С	T	E	
DNA:	AAA	GCC.	AGG	GAA	CAC	ACT	CAC	ААТ	TAA	AGT	СТС	CAA	TAC	ממחי	АСТ	ייירי	. אכר	4080
M(1324):	ĸ	р	G	N			T					N	T		V	E	A	4000
		_			_	_	•	_		٧	C	14	-	М	٧	Ľ	·	
DNA:	ATC:	TAT	GGC	CCT	TGT	AGA	CGC	AAA	GCC	TAT	CÁT	AGA	АСТ	AGC	ACC	AGT	מטתי	4131
M(1341):	s	M		L					P		I	E	L			v		1131
									_						_	•	_	
DNA:	TCA	GAC	AGC.	ATA	TAT	AAG	AGA	AAA	AGA	TGA	AAG	GTG	ТАА	AAC	ጥጥር	GAT	יכייכ	4182
M(1358):	Q		A	Y	I	R	E	K	D	E	R	C	K	T	W		C	4102
																	_	
DNA:	TAG	GGT.	AAG.	AGA'	TGA	AGG.	ACT	GCA	GGT	CAT	CTT	GGA	GCC	ATT	TAA	AAA	TTT	4233
M(1375):	R	V	R	D	E	G	L	Q	V	I	L	E	P	F	K	N	L	
5177																		
DNA:	ATT.	rgg	AT'C						TTA	CAC	ATT	TAT	TAT.	ATC	TAT	AGI	AGT	4284
M(1392):	F	G	S	Y	I	G	I	F	Y	${f T}$	F	I	I	S	I	V	V	
DNA:	7\ ጣ፣ጠ 7	ሊጥጥ	~~ബ	יים איני	מו א מו	~~~	<b>m~</b> m	7 CM	3 CIII	* ~ ~	m 2 m	<b>.</b>						
M/1400\.	TIL	. T T (	331	TAT.	TWI	-1A	161	ACT.	ACT	ACC	TAT.							4335
M(1409):	L	Ъ	V	T	1	Y	V	ь	L	P	Ι	С	F	K	L	R	D	
DNA:	TAC	CCT	rag:	AAA	GCA'	rga:	AGD'	TGC:	ימידמ	ממיד	CAC	מכמ	ርልጥ	CDD	አአጥ	ሞአር	א ייי א	4306
M(1426):	T	т.	R	K	u u	r	O	7	v	T T	DAG.	F.					_	4386
(~-20/.	•		11	11	11	نئا	ט	H	1	v	ĸ	E.	M	K	I	ĸ	•	•
DNA:	GGG	SATO	CTA'	rgc	AGAZ	ACA	AAA'	TTG:	AGT	CCT	GTA'	TTA	TAT.	ACT	TCT	ATT	TGT	4437
DNA:	AGT	ATA	<b>SCT</b> (	GTT	GTT	AAG'	TGG	GGG	GTG	GGG	AAC'	TAA	CAA	CAG	CGT	AAA	ጥጥጥ	4488
DNA:	ATTI	rtg	CAA	ACA!	TTA:	rtt'	TAT	ACT	rgg'	TAG	CAC	ACT	ACT					4527

FIG. 1E

	AGTAGTGTACCCCACTTGAATACTTTGAAAATAAATTGTTGACTGTTT TTTACCTAAGGGGAAATTATCAAGAGTGTGATGTCGGATTTGGTGTTTTAT MSDLVFY M	51 1 02
N(8):	GATGTCGCATCAACAGGTGCAAATGGATTTGATCCTGATGCAGGGTATATG D V A S T G A N G F D P D A G Y M M S H Q Q V Q M D L I L M Q G I W	1 53
N(25):	GACTTCTGTGTTAAAAATGCAGAATTACTCAACCTTGCTGCAGTTAGGATC D F C V K N A E L L N L A A V R I T S V L K M Q N Y S T L L Q L G S	2 04
N(42):	TTCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGCGTAAGCCAGAG F F L N A A K A K A A L S R K P E S S S M . P Q R P R L L S R V S Q R	2.55
N(59):	AGGAAGGCTAACCCTAAATTTGGAGAGTGGCAGGTGGAGGTTATCAATAAT R K A N P K F G E W Q V E V I N N G R L T L N L E S G R W R L S I I	306
ท(76):	CATTTTCCTGGAAACAGGAACAACCCAATTGGTAACAACGATCTTACCATC H F P G N R N N P I G N N D L T I I F L E T G T T Q L V T T I L P S	357
ท(93):	CACAGATTATCTGGGTATTTAGCCAGATGGGTCCTTGATCAGTATAACGAG $_{()}$ H R L S G Y L A R W V L D Q Y N E T D Y L G I	408
	AATGATGATGAGTCTCAGCACGAGTTGATCAGAACAACTATTATCAACCCA N D D E S Q H E L I R T T I I N P	459
	ATTGCTGAGTCTAATGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCAGAGATCTATCT	51_0
DNA: N(144):	TCATTCTTTCCAGGAACAGAAATGTTTTTGGAAACTTTCAAATTCTACCCGSFFFPGTEMFLETFKFYP	561
	CTGACCATTGGAATTCACAGAGTCAAGCAAGGCATGATGGACCCTCAATAC L T I G I H R V K Q G M M D P Q Y	61. 2
	CTGAAGAAGGCCTTAAGGCAACGCTATGGCACTCTCACAGCAGATAAGTGG L K K A L R Q $$ R Y G T L T A D K W	66 3
	ATGTCACAGAAGGTTGCAGCAATTGCTAAGAGCCTGAAGGATGTAGAGCAG M S Q K V A A I A K S L K D V E Q	71 4

FIG. 2A

### 7/63

DNA: CTTAAATGGGGAAAAGGAGGCCTGAGCGATACTGCTAAAACATTCCTGCAG	765
N(212):L K W G K G G L S D T A K T F L Q	, 00
DNA: AAATTTGGCATCAGGCTTCCATAAATATGGCATGAGGCATTCAAATTAGGT	816
N(229): K F G I R L P ◆	
DNA: TCTAAATTCTAAATTTATATATGTCAATTTGATTAATTGGTTATCCAAAAG	867
DNA: GGTTTTCTTAAGGGAACCCACAAAAATAGCAGCTAAATGGGTGGG	918
DNA: GGGACAGCAAAAACTATAAATCAGGTCATAAATAAAATA	969
DNA: GTGGGGCACACTACT	984

FIG. 2B

	AGTA TATA																. 51 102
	IMIM	IGCA											_				102
(L1):			M	D	ĭ	Q	E.	Y	Q	Q	P.	T)	A	R	Т	N	
DNA:	TACT	GCAA	.GGGA	TGC	ATG	TGT	AGC	CAA	GGA'	TAT	CGA	TGT'	rga	CCT	ATT	TAA	153
(L15):	T .	A R	. D	A	С	V	A	K	D	I	D	V	D	L	L	M	
DNA:	GGCC	AGAC	ATGA	ATTA	ттт	TGG	TAG	AGA	GCT	GTG	CAA	GTC	СТТ	ΑΑΑ	ТАТ	AGA	204
(L32):															I	E	20.
(202).	••		_	-	-	•		_	_	•		_	_		_	_	
DNA:	TATA	AGGA	ATGE	TGT	'ACC	TTA	TGT	AGA	TAT	AAT	ттт	GGA'	TAT	AAG	GCC	CGA	255
(L49):																E	
(,	_			_	_	_	•	_	_	_	_	_	_		-	_	
DNA:	AGTA	GACC	CATI	'AAC	CAT	AGA	TGC	ACC	ACA	тат	TAC	CCC	AGA	CAA	тта	тст	306
(L66):		-									T	P		N		L	
(,	•	_	_	_	_	_		_		_		_	_		_	_	
DNA:	TATA	ATAA	ATA	TGT	GTT	ATA	TAT	CAT	AGA	TTA	AAT	GGT	CTC	TGT	ATC	GAA	357
(L83):																	
, ,																	
DNA:	TGAA	AGCA	GTGT	rat'	AAC	ATA	TGA	CAA	ATA	TTA	TGA	GTT.	AAC	TAG	GGA	CAT	408
L100):	E	s s	s v	I	T	Y	D	K	Y	Y	E	L	T	R	D	I	
·																	
DNA:	ATCC	GATA	GAT	CAAC	TAT	TCC	TAA	'AGA	AAT	AGT	TAT	CGT	CCG	TAT	AGA	CCC	459
L117):	S	D F	L	S	I	P	I	E	I	v	I	V	R	I	D	P	
DNA:	TGTA	AGTA	AGG	LTT!	rgca	rat.	'TAA	CTC	TGA	TAG	ATT	TAA	AGA	ACT	TTP	CCC	510
L134):	ν	SE	D	L	H	I	N	S	D	R	F	K	E	L	Y	P	
																	•
DNA:	TACA	ATAC	TGG	rgg <i>i</i>	TAT!	'AAZ	CTI	CAA	TCA	ATT	TTT	CGA	CTI	'AAA'	ACF	TTAL	561
L151):	${f T}$	I V	v v	D	I	N	F	И	Q	F	F	D	L	K	Q	${f r}$	
	ACTO																612
L168):	Г	Y E	K	F	G	D	D	E	E	F	L	L	K	V	A	Н	
	TGGI																663
L185):	G	D E	T	L	T	A	P	W	С	K	Т	G	С	Р	E	F	
				~~-													514
	TTGG															JIGA E	714
L202):	W	K	1 P	7	X	K	E	F	K	M	5	M	P	V	P	E	
DATA .	GCGG	77.000	>m/>m/	חתי	N 70 77	\ 7\ m/	ישכים		Cmr	יי איי	mcc	י מיווייםי	mc r	איזייר	יחיי		765
: (L219)																rgag R	100
77279):	R	K 1	ם נ	E	Ŀ	٥	٧	А	E	14	A	1	Ŀ	3	Ŀ	K	
DNA:	N IDCC	ית ארים זיח אי אדי	יששאי	A C (10)	חככיו	ר אי וחח	חאראי	מר זי כ	ייי	ממחת	mnc	תתתי	C7.7	\ <b>N</b>	\ Cm 7	\ mmc	816
(L236):																	910
"псэе):	24	14 7	r 14	נו	V		1	7	E	1	7	K	K	ע	1	3	
DMM •	AGAG	ירי אירי זי	չ պարար <sub>ն</sub>	רא אי	አ አ ጥ ረ	ንጥረ/	י ז ת תי	17177	ייתיית	ւարարդ	יררים	'GGC	ጥክር	em co	ייף ערב	עיויים	867
(L253):																	007
(DZJJ).	E	11 2		11		А	17	TA		Ŀ	נג	-	J	G	L	-	
DMZ -	TAAG	CAGO	ממטר	מיתם	AGA7	ነጥር፣	יעטע	ריף זאַ רי	ייב יחים	יבכי	ረርጥር	יכשר	ייף עלי	יי ב <i>ב</i> בכיו	יהפי	מבותים	918
(L270):																	710
	11	* 1			**	- 11	_	J		3	**	-			٧		
- ממח	GAGG	: <b>ር</b> ጥጥር	CAAG	ATC	AGAC	SAC	יבבב	יכיים	במבי	ΔΨC	יייטייני	יככים	ጥር፤	ACC	GAZ	AACC	969
														_			

FIG. 3A

DNA: (L304):									H				AAT N			N		1020	
DMA .	71 TO CO	-cmm	~ n n	7 CM	~ 7s m	70 mm	cam	mma	71 77 78	CMC	C III III	n ~ n	71 71 C	~~ m	7 7 7 A	7 C C	ጠ አ ጥ	107	7 7
DNA:	AAC																	107	т.
(L321):	T	r	ĸ	יו	1	יד	יד	۵	V	5	יו	Q	۵	Τ.	V	G	Ι		
DNA:	ATC	AAC	TTA	CAC	AGA	AGC	GTT	CAA	ATC	TTT	AGG	AAA	TAA	GAT	GGA	TAT	TGG	112	22
(L338):	s	T	Y	T	E	A	F	K	s	L.	G	K	M	M	D	I	G		
																			•
DNA:									ATT			'GTC			AAG	CAA	AGC	117	13
(L355):	D	K	A	I	E	Y	E	E	F	С	M	S	L	K	S	K	A		
DNA:	AAG	ЭТС	ATC	атс	GAA	GCA	דעב	דעעי	GAA	CAA	ΑΑΑ	ייייב	AGA	GCC	ממחי	ACA	ТАА	122	2.4
(L372):																			
(11372).			J		••	×	_				••		_	-		· · ·	_		
DNA:	AAA	CAA	TGC	CCT	TG <b>T</b>	TTT	ATC	GGA	ACA	GCA	GTI	'TAT	GGT	AAA	TAA	TGA	CCT	127	75
(L389):	N	N	A	L	V	Г	M	E	Q	Q	F	M	V	N	Ŋ	D	L	•	
5317	C7.11	17 C7	<b>~~~</b>	7 7 C	mc2	~ 7 7	cmn	ת ת ייי	7) (T) (T)	s a man		ת ול ול	mmm	cmc	,,,,,,	יוו אל כווי	יא ככי	132	26
DNA: (L406):						GAA K	L	K		ATI F		. N WYY					G	132	20
(1406):	1	ט	I.	S	E	А	ъ	V	יד	r	К	IA	r	C	G	т	G		
DNA:	CAF	ACA	CAA	GCA	TTA	CAA	GAI	TAF	TAA	GCI	`AGA	AGGA	TCT	AGA	AAGI	GTC	CAAA	13	77
(L423):	K	H	K	Q	F	K	N	K	M	L	E	D	${f L}$	E	V	S	K		
DNA:																		142	28
(L440):	P	K	I	L	D	F	D	D	Α	N	M	Y	L	A	S	L	T		
DNA:	CAT	'GA'I	GGF	ACA	GAG	TAF	GAZ	AGAT	rTA:	GTC	CAF	AAA	CAA	TGO	GTI	GAZ	AGCC	14	79
(L457):	М	М	E	Q	,S	K	K	I	L	S	K	S	N	G	Г	ĸ	P		_
				-	-					•								•	
DNA:																CTAZ	AATA	153	30
(L474):	D	И	F	I	L	N	E	F	G	s	K	I	K	D	A	N	K		
DNA:	7) (2)	ነ <b>አ</b> ነ አነ ረ	ית מי	ייי ע	י מי	יייי	יכרי	ז מ <i>ר</i> ים	יי מל מל	רים מי	ייירים צ	CDC	ממר	? ידי על:	ኒጥጥረ	בפרז	משמ	15	21
(L491):							H			F		T	R R	Y	M	0	C	130	٠.
		-	-				**		_	-	_	-		•	••	×	Ŭ		
DNA:	TAT	rato	CCGI	ACTI	CTC	TAC	CTC	rga:	rga <i>i</i>	AAA	ATA	rct?	rato	TG	rgro	CCC	ATA	16:	32
(L508):	I	S	D	F	S	Т	${f r}$	M	K	N	I	L	S	V	S	Q	Y		
									-										
DNA:																		16	83
(L525):	N	R	Н	N	Т	F.	R	T	Α	М	C	Α	N	N	N	V	F		
DNA:	ጥርር	ייאיי	ragi	ויייביו	rrcc	יריני:	CGG	CTG	ACAT	raaz	AAA	CTAZ	AGAZ	AAGO	CAAC	CTG:	ragt	17:	34
(L542):																		7.	
,,,		_	_	_	_														
DNA:	TT	ATA	GCA!	rta?	rag'i	rgc:	rgc	ATA	AAG	AGG?	\AG2	<b>LAA</b>	ACA	TAT:	rcaz	ACC	CAGG	17	85
(L559):	Y	S	I	I	V	L	H	K	E	E	E	N	I	F	N	P	G		
P>27	7 CT	- m	maa.		707	3 M CO C	י יייות	1. CT CT CT	~ m ~ ~	11 C N 1	n m 🕶		י ענון ע	nmm.	ימיטר	יים אל חד	~m~ ~	10	2.
DNA:																		18	36
(חיים):		ת	п	G	.1.	r	K		r.ı	14	G	T	1	ت	7.	ی	ĸ		
DNA:	AG	CTA	raa(	GC1	rag <i>i</i>	ATA	AAG	AGA	GGT	GCC2	AGA	GAA'	r'TG:	rtt	CCT	CAC	CTGG	18	87
/T C O O \	70	7			-	7.5	-	-	~	_		_	17	_	-	-	_		

	ACTGTTTTTAACAACTTGCCTACTATTCAAACATGATAATCCAACTCTAGT	1938
(L610):	LFLTTCLLFKHDNPTLV	
DNA:	GATGAGCGATATTATGAATTTTCTATATACACTAGCCTGTCTATCACAAA	1989
(L627):		1505
DNA:	GAGTGTTCTATCTTTAACAGAGCCAGCACGCTACATGATTATGAACTCATT	2040
(L644):		2090
DNA:	AGCTATCTCCAGCAATGTTAAGGACTATATAGCAGAGAAATTTTCCCCTTA	2091
	AISSNVKDYIAEKFSPY	2071
DNA:	CACAAAGACACTGTTCAGTGTCTATATGACTAGACTAATTAAAAATGCTTG	2142
	TKTLFSVYMTRLIKNAC	2112
DNA:	CTTTGATGCTTATGACCAGAGACAGCGTGTCCAACTTAGAGATATATTTT	2193
(L695):		
DNA:	ATCTGATTATGACATAACCCAAAAAGGTATTAAAGACAATAGAGAGCTAAC	2244
(L712):		2233
DNA:	AAGTATATGGTTCCCTGGTAGTGTAACATTAAAGGAGTATTTAACACAAAT	2295
	SIWFPGSVTLKEYLTQI	2200
DNA:	ATACTTACCATTTTATTTTAATGCTAAAGGACTACATGAGAAGCACCATGT	2346
(L746):		
DNA:	CATGGTGGATCTAGCAAAGACTATATTAGAAATAGAGTGCGAACAGAGGGA	2397
(L763):		2051
- מאם	AAACATAAAGGAGATATGGTCTACAAATTGTACCAAACAGACAG	2442
	N I K E I W S T N C T K O T V N I.	. 2448
	TAAAATTTTGATCCATTCCTTGTGCAAGAATTTACTAGCAGACACTTCAAG K I L I H S L C K N L L A D T S R	2499
(1)/9//.	KILIHSLCKNLLADTSR	
DNA:	ACACAACCACTTGCGGAACAGAATAGAAAATAGGAACAATTTTAGAAGGTC	2550
(L814):	HNHLRNRIENRNNFRRS	
DNA:	TATAACAACTATTTCAACATTTACAAGTTCAAAGTCTTGCCTCAAAATAGG	2601
(L831):		
DNA:	GGACTTTAGAAAAGAGAAAAGAGCTGCAGTCAGTTAAACAGAAGAAAATCTT	2652
(L848):		2002
DNA:	AGAGGTGCAGAGTCGCAAAATGAGATTAGCAAACCCAATGTTCGTGACAGA	2703
		2700
DNA ·	TGAACAAGTATGCCTTGAAGTTGGGCACTGCAATTATGAGATGCTGAGGAA	2754
(L882):	E Q V C L E V G H C N Y E M L R N	2754
DNA.	TGCTATGCCGAATTATACAGATTATATATCAACTAAAGTATTTGATAGGTT	2005
(L899):	A M P N Y T D Y I S T K V F D R I.	2805

FIG. 3C

DNA: (L916):	ATATGAGTTATTAGATAAAGGAGTTTTGACAGACAAGCCTGTTATAGAGCA Y E L L D K G V L T D K P V I E Q	2856
	AATAATGGATATGATGGTCGACCACAAAAAGTTCTATTTCACATTTTTCAA I M D M M V D H K K F Y F T F F N	2907
	TAAAGGCCAGAAAACGTCAAAGGATAGAGAGATATTCGTTGGAGAATATGA K G Q K T S K D R E I F V G E Y E	2958
	AGCTAAAATGTGTATGTACGCAGTTGAGAGAATAGCAAAAGAAAG	3009
	ATTAAATCCTGATGAAATGATATCTGAGCCGGGTGATGGCAAGTTGAAGGT L N P D E M I S E P G D G K L K V	3060
	GTTGGAGCAAAAATCAGAACAAGAAATTCGATTCTTGGTCGAGACTACAAG L E Q K S E Q E I R F L V E T T R	3111
	GCAAAAGAATCGTGAAATCGATGAGGCAATTGAAGCATTAGCTGCAGAAGG Q K N R E I D E A I E A L A A E G	3162
	ATATGAGAGTAATCTAGAAAAATTGAAAAGCTTTCACTTGGCAAAGCAAA Y E S N L E K L S L G K A K	3213
	GGCCTAAAGATGGAAATAAATGCAGATATGTCTAAATGGAGTGCTCAGGA G L K M E I N A D M S K W S A Q D	3264
	TGTTTTTTATAAATATTTCTGGCTCATAGCCTTAGACCCTATCCTCTACCC V F . Y K Y F W L I A L D P I L Y P	3315
	ACAGGAAAAAGAGAGATATTATACTTTATGTGCAACTACATGGATAAAGA Q E K E R I L Y F M C N Y M D K E	3366
	ATTGATACTGCCAGATGAATTATTATTCAATTTGCTGGACCAAAAAGTTGC L I L P D E L L F N L L D Q K V A	3417
	ATACCAGAATGATATAATAGCTACTATGACTAATCAAATTCAAATAC Y Q N D I I A T M T N Q L N S N T	3468
	AGTTCTGATAAAGAGAAATTGGCTCCAAGGGAATTTCAACTACACCTCAAG ${ m V}$ L I K R N W L Q G N F N Y T S S	3519
	TTACGTCCATAGCTGCGCAATGTCTGTGTATAAAGAAATATTAAAAGAGGC Y V H S C A M S V Y K E I L K E A	3570
	CATAACATTACTAGACGGGTCTATATTAGTCAACTCATTAGTCCATTCGGA I T L L D G S I L V N S L V H S D	3621
	TGATAACCAAACATCGATAACAATAGTTCAGGATAAGATGGAAAATGATAA	3672
(L1188):	D N Q T S I T I V Q D K M E N D K	

FIG. 3D

DNA: (L1222):	ATGCCAAGCAAATATGAAAAAGACATATGTAACAAATTGCATAAAAGAGTT C Q A N M K K T Y V T N C I K E F	3774
DNA: (L1239):	TGTTTCATTATTTAACTTGTACGGCGAACCCTTTTCAATATATGGCAGATT V S L F N L Y G E P F S I Y G R F	3825
DNA: (L1256):	CCTATTAACATCTGTGGGTGATTGTGCCTATATAGGGCCTTATGAAGATTT L L T S V G D C A Y I G P Y E D L	3876
DNA: (L1273):	AGCTAGTCGAATATCATCAGCCCAGACAGCCATAAAGCATGGTTGTCCACC A S R I S S A Q T A I K H G C P P	3927
DNA: (L1290):	CAGTCTAGCATGGGTGTCCATAGCAATAAGTCATTGGATGACCTCTCTGAC S L A W V S I A I S H W M T S L T	3978
DNA:	ATACAACATGCTACCAGGGCAGTCAAATGACCCAATTGATTATTTCCCTGC Y N M L P G Q S N D P I D Y F P A	4029
DNA: (L1324):	AGAAAATAGGAAGGATATCCCTATAGAATTGAATGGTGTATTAGATGCTCC ENRKDIPIELNGVLDAP	4080
DNA: (L1341):	ATTGTCAATGATTAGTACAGTTGGATTGGAATCTGGGAATTTATACTTCTT L S M I S T V G L E S G N L Y F L	4131
DNA: (L1358):	GATAAAGTTGTTGAGCAAATATACCCCGGTCATGCAGAAAAGAGAGTCAGT IKLLSKYTPVMQKRESV	4182
DNA: (L1375):	AGTCAACCAAATAGCTGAAGTTAAGAACTGGAAGGTCGAGGATCTAACAGA V N Q I A E V K N W K V E D L T D	4233
DNA: (L1392):	CAATGAAATATTTAGACTTAAAATACTCAGATATTTAGTTCTAGATGCAGA NEIFRLKILRYLVLDAE	4284
DNA: (L1409):	GATGGACCCTAGTGATATTATGGGTGAGACAAGCGACATGAGAGGGAGG	4335
DNA: (L1426):	TATTTTGACACCTAGAAAATTCACAACAGCAGGCAGTTTAAGGAAATTATA I L T P R K F T T A G S L R K L Y	4386
DNA: (L1443):	TTCTTTCAGTAAGTACCAGGATAGACTGTCTTCCCCTGGAGGCATGGTTGA SFSKYQDRLSSPGGMVE	4437
	: ATTGTTCACTTATTTGCTTGAGAAACCTGAGTTGTTAGTGACTAAAGGGGA : L F T Y L L E K P E L L V T K G E	4488
	: AGATATGAAAGATTATATGGAATCTGTGATATTCCGATATAATTCCAAAAG : D M K D Y M E S V I F R Y N S K R	4539
	GTTCAAAGAAAGTTTGTCAATACAGAACCCAGCACAATTATTTAT	4590
	GATATTGTTCTCACATAAGCCCATAATAGACTTTTCTGGTATCAGGGACAA : I L F S H K P I I D F S G I R D K	4641

FIG. 3E

DNA:	AT.	ATZ	TAZ	AAC	CTAC	CATO	SAT	AGT	AGA	GCT(	CTA	GAG.	AAG	GAA	CCT	GAC:	ATA	TT	4692
(L1528):									R							D		L	
DNA:	A	GGA	AAA	AGT <i>I</i>	AAC	ATTI	'AC	4GA(	GC!	TA!	rag	ATT	ATT	AAT	GAG	GGA	CCT	GTC	4743
(L1545):	(	G	K	V	T	F	T	E	A	Y	R	L	Г	M	R	D	L	S	
DNA:	T	AGC	CT	AGA	ACTA	AAC	CAA	rga:	rga(	CAT'	TCA.	AGT.	'TAA	'ATT	TTC				4794
(L1562):		S	L	E	L	T	N	D	D	I	Q	V	Ι	Y	s	Y	Ι	I	
DNA:	A	CTI	'AA'	rga(	CCC:	TAT													4845
(L1579):	:	L	N	D	P	М	M	I	T	Ι	A	N	T	H	Ι	ь	S	I	
DNA:																			4896
(L1596):	:	Y	G	S	Р	Q	R	R	M	G	М	S	C	S	T	М	P	E	
DNA															AGT V		GAG R	AGC A	4947
(L1613)	•	F	R	N	L	K	L	Ι	Н	H	S	P	A	L	V	יד	K	Α.	
DNA																			4998
(L1630)	:	Y	S	ĸ	N	N	P	D	I	Q	G	A	D	P	Т	E	М	A	
DNA																			5049
(L1647)	:	R	D	ь	V	Н	L	K	E	F.	٧	E	N	T	N	L	E	E	
																_		GGA D	, 5100
(L1664)						R		A		N	E	A	Е	K	G	Q	R	_	
																		ATGA	5151
(L1681)	:	Ι	V	F	E	L	K	E	M	Т	K	F	Y	Q	٧	.C	1	Ε	
																		CAAA	5202
(L1698)	:	Y	V	K	S	T	E	Н	K	1	K	٧	F.	I	ᅶ	P	T	K	
																		AAA	5253
(L1715)	:	s	Y	T	T	T	D	F	С	S	L	M	Q	G	N	L	I	K	
																		GTGG	5304
(L1732)	:	D	K	E	W	Y	T	V	H	Y	Ţ	K	Q	I	Ь	S	G	G	
																		CTTT.	5355
(L1749)	:	Н	K	A	Τ	M	Q	н	N	A	T	5	E	Q	N	Ι	A	F	
																		CATT	5406
(L1766)									Н				S	-			_		
																		AAGA	5457
(L1783)	:	S	R	S	A	F	ь	Q	ь	T	1	D	ĸ	F	S	Y	K	D	
																		GAAC	5508
(L1800)	:	V	K	V	S	K	L	¥	D	T	I	K	N	G	Y	N	R	T	
																		ACTT	5559
(L1817)	:	D	F	I	P	L	L	F	R	T	G	D	L	R	Q	A	D	L	

FIG. 3F

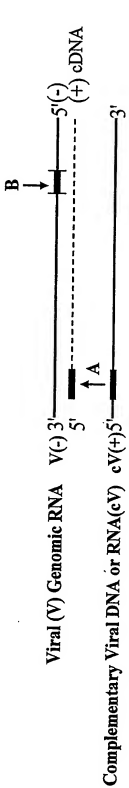
DNA:	AGAC	AAG	TAT	'GA'	GCI	ATC	<b>JAA</b>	AAG:	rca:	'GA	GAG	GT:	rac <i>i</i>	ATG	GAA'	TGA	TTG		5610
(L1834):	D	K	Y	D	A	M	K	S	Н	E	R	V	T	W	N	D	M		
DNA:	GCAA	ACA	TCI	rcgi	CAC	TTC	GA(	CAT	GGG	CTC	AAT!	raa:	rct?	AAC	AAT.	AAC	CGG		5661
(L1851):			S		H								L	T	I	T	G		
DNA:	TTAC	:AA:	AG	ATC	ATA	ACA	ATA	AAT	CGGI	AGA	AGA'	raa(	CAA	TT	GAC	ATA	TGC		5712
(L1868):				s	I				G					L	T	Y	A		
DNA:	AGA	TT	ATG:	CTC	GAC'	FAG	GAA	AAC'	TCC	rga	GAA'	TAT	AAC'	TAT	AAG	TGG	CAG		5763
(L1885):	E	Г	С	L	T	R	K	T	P	E	N	I	T	I	s	G	R	. •	
DNA:	AAA	ATTO	GCT	AGG'	rgc2	AAG	GCA'	TGG.	ACT'	TAA	TTA	TGA	AAA'	TAT	GTC	CAP	TAA		5814
(L1902):	K	L	L	G	A	R	Н	G	L	K	F	E	N	M	S	K	I		
DNA:	CCAZ	AAC	ATA	CCC	AGG	CAA	TTA	TTA	TAT	AAC	ATA	TAG	AAA	GAA	AGA	TC	CCA		5865
(L1919):										T			K		D	R	H		
DNA:	CCA	STT'	rgt.	ATA	CCA	GAT	ACA	TTC	TCA	TGA	ATC	AAT	AAC	AAG	GAG	GAZ	ATGA		5916
(L1936):	Q	F	V	Y	Q	I	H	S	H	E	S	I	T	R	R	N	E		
DNA:	AGA	GCA'	TAT	GGC	TAT	CAG	GAC	CAG	AAT	ATA	CAA	TGA	TAA	AAC	TCC	'AG	ratg		5967
(L1953):	E	Н	M	A	I	R	T	R	I	Y	N	E	I	T	P	V	С		
DNA:	TGT	AGT'	TAA	CGT	TGC.	AGA	GGT	GGA	TGG	GGA	CCA	ACG	TAT	ATI	'GA'I	'AA	SATC		6018
(L1970):	٧	V	N	V	A	E	V	D	G	D	Q	R	I	L	I	R	s		
DNA:	TTT	AGA	CTA	TCT	AAA	TAA	TGA	TAT	'ATT	TTC	TCT	TTC	AAG	GAI	TAP	AG!	rcgg		6069
(L1987):					N	N	D	I	F	S	L	S	R	I	K	V	G		
DNA:	GCT	TGA	CGA	ATT	TGC	AAC	AAT	AAA	AAA	AGC	ACA	CTI	'TAG	TAP	'AA'	'GG	TCTC	!	6120
(L2004):	L	D	E	F	A	T	I	K	K	A	H	F	S	K	M	V	S		
DNA:	ATT	TGA	AGG	ACC	CCC	AAT	TAA	GAC	AGG	GCI	CCI	CGA	CCI	TAC	TG	'TA	TGAT	1	6171
(L2021):	F	E	G	P	P	I	K	T	G	L	L	D	L	T	E	L	M		-
DNA:	GAA	ATC	TCA	AGA	TTT	GCT	TAP	CCI	AAT	TTI	TGF	TAP	TAT	'AAC	GAZ	ATA	GCAA		6222
(L2038):	K	S	Q	D	L	L	N	L	N	Y	D	И	I	R	N	S	N		
DNA:	CTT	GAT	ATC	TTT	TTC	AAA	CTA	'GA'	TTG	CTC	TG	AGGG	GTC	AG	ATA	ATA	TAAA	1	6273
(L2055):	L	ī.	S	F	S	K	L	I	С	C	E	G	S	D	N	I	N		
DNA:	TGA	TGG	GTT	'AGA	GTT	TCI	GTC	CCGI	ATGF	ACC	CTAT	rga <i>i</i>	CTI	AT'	CAG	AGG	GTGA	1	. 6324
(L2072):																			
DNA:	AGC	TAA	ACA	TTC	:AAC	ACC	GA:	CTT	TAT	ATA:	TAT	ATT!	CTC	CAAZ	AAA	GAG	GAGA	4	6375
(L2089):																			
DNA:	AAG	ACA	TAT	GAC	ATA	CAG	GAZ	ATGO	CAAT	AT?	TAF	rac?	'GA'	'AG	AAA	GAG	DAAA	2	6426
(L2106):																			
DNA:	TAA	GAT	TTT	TGF	AAGA	AGC	CTT:	CAC	CATT	CAC	GTG2	4GAZ	ATGO	CT'	rca'	TAT	CGCC		6477
(1.2123) •																			

FIG. 3G

### 15/63

DNA:	AGA	GAA'	TCT	TGG'	rtg(	CTT	AGA	AGC	AGT:	AGT	ATC.	TTA	TAA	AAA	TTA	GTT	GAA	6528
(L2140):	E	N	ľ	G	С	L	Е	Α	V	V	S	L	I	K	L	L	K	
DNA:	AAC	TAA	TGA	GTG	GTC	CAC	AGT	TAT	AGA	TAA	ATG	TAT	TCA	TAT	ATG	TTT.	AAT	6579
(L2157):	T	N	E	M	S	T	V	I	D	K	С	I	H	I	С	L	I	
DNA:	AAA	GAA.	TGG	TAT	GGA	TCA	CAT	GTA	CCA	TTC	ATT	TGA	TGT	ccc	AAT	ATG	TTT	6630
(L2174):	K	N	G	M	D	H	M	Y	H	S	F	D	V	P	K	С	F	
DNA:	TAT	GGG	GAA	TCC	TAT	CAC	TAG	AGA	CAT	GAA	TTG	GAT	GAT	GTT	TAG	AGA	ATT	6681
(L2191):	M	G	И	P	I	T	R	D	M	N	W	M	M	F	R	E	F	
DNA:	CAI	CAA	TAG	TTT	ACC	AGG	GAC	AGA	TAT	ACC	ACC	ATG	GAA	TGI	'CAI	GAC	AGA	6732
(L2208):	I	N	S	Г	P	G		D.	I	P	P	M	N	V	M	T	E	
DNA:	GAP	CTI	CAA	AAA	GAA	ATG	rat:	TGC	TCI	'GA'I	'AAZ	CTC	TAA	GTI	'AG	AAA	CACA	6783
(L2225):	N	F	K	K	K	С	I	A	L	I	N	s	K	L	E	T	Q	
DNA:	GAG	SAGE	ኒጥጥባ	CTC	:AGA	LTA	CAC	TAP	ACT	'GA'I	'GAA	AAA	AGGF	AAGG	TGC	GAG	GAG	6834
(L2242):			F	S	E	F	T	K	L	M	K	K	E	G	G	R	S	
DNA:	` <b>ጥ</b> Δ7	ኮልጥሬ	PAGE	r TA	TGF	ATTI	AGTA	\GT]	TATO	AGI	rTT?	ACAG	SAGZ	AAC	CTA	CAA	TAG	6885
(L2259):		I	E	F	D	•												
DNA:	GC	የልጥ ጀ	רבב	የጥጥር	GGZ	AGGG	3TT:	rTGO	SAA	ATT(	GC'	raa <i>i</i>	AAT:	rca?	AAA	AGA	GGG	6936
· ANG																		6980

FIG. 3H



LEGEND:

FIG. 4A

P1 = probe (sense or antisense) or capture oligo (sense or antisense)

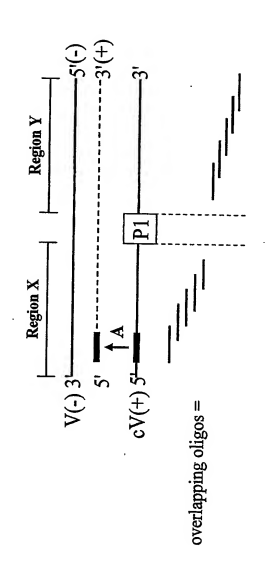
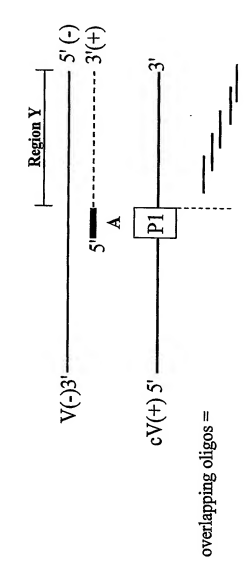


FIG. 4B

P1 = sense, cDNA primer (A)



**FIG. 4C** 

P1 = reverse, antisense primer (B)

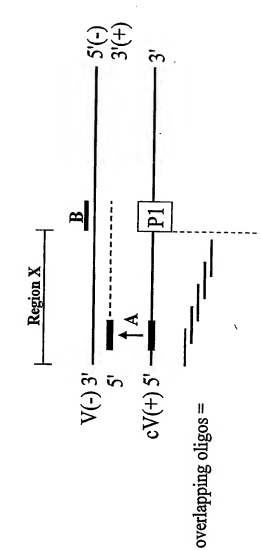


FIG. 4D

P1 = sense, cDNA primer and P2 = reverse, antisense primer

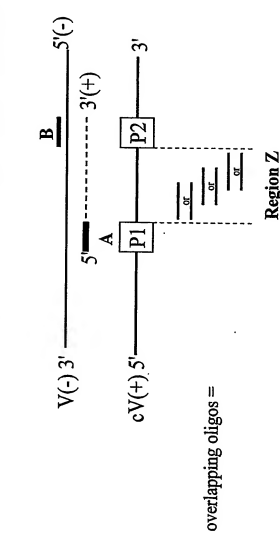


FIG. 4E

P1 = sense, cDNA primer and P2 = probe (sense or antisense)

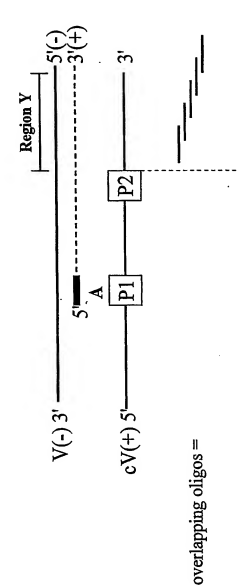


FIG. 4F

FIG. 5A

#### Forward Primer

Start         Length         Tm         %GC         Primer           1470         25         60         44         TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT           1470         25         60         44         TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT           1470         25         60         44         TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT           1470         25         60         44         TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT	
1470         25         60         44         TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT           1470         25         60         44         TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT           1470         25         60         44         TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT	
1470256044TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT1470256044TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT	
1470 25 60 44 TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT	
. 4400	
1470 25 60 44 TTOTACAAGCTGCTGGAACTGACTT	
1470 25 60 44 TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT	
1470 25 60 '44 TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT	
.1470 25 60 44 TTGTACAAGCTGCTGGAACTGACTT	
669 22 60 50 TGTGGTGCCCGCTATGATACTT	
869 22 60 5Q TGTGGTGCCCGCTATGATACTT	
869 20 58 55 TGTGGTGCCCGCTATGATAC	
868 21 59 57 CTGTGGTGCCCGCTATGATAC	
868 21 .59 57 CTGTGGTGCCCGCTATGATAC	
868 21 59 57 CTGTGGTGCCCGCTATGATAC	
868 21 59 57 CTGTGGTGCCCGCTATGATAC	
868 21 59 57 CTGTGGTGCCCGCTATGATAC	
868 20 58 55 CTGTGGTGCCCGCTATGATA	
867 21 60 52 TCTGTGGTGCCCGCTATGATA	
867 21 60 52 TCTGTGGTGCCCGCTATGATA	
867 21 60 62 TCTGTGGTGCCCGCTATGATA	
867 21 60 52 TCTGTGGTGCCCGCTATGATA	
667 21 60 52 TOTGTGGTGCCCGCTATGATA	
867 20 60 55 TCTGTGGTGCCCGCTATGAT	
667 20 60 55 TCTQTGGTGCCCGCTATGAT	
867 20 60 55 TCTGTGGTGCCCGCTATGAT	
867 20 60 55 TCTGTGGTGCCCGCTATGAT	
867 20 60 55 TCTGTGGTGCCGCTATGAT	
864 20, 60 60 GTGTCTGTGGTGCCCGCTAT	
664 20 60 60 GTGTCTGTGGTGCCGCTAT	
864 20 60 GTGTCTGTGGTGCCCGCTAT	

FIG. 5B

#### Forward Primer

Start	Length	Tm	%GC	Primer
864	20	60	60	OTOTOTOTOCCCCCTAT
864	20	60	60	GTGTCTGTGGTGCCCGCTAT
3739 .	23	68	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3739	23	68	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
<b>37</b> 39	. 23	68	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
. 3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
. <b>373</b> 9	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
· <b>373</b> 9	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3739	24	59	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3739	24	59	. 46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT '
<b>373</b> 9	24	<b>69</b>	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3738	23	58	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	23	58	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	23	58	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	23	58	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	23	58	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	. 23	58	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	23	<b>58</b>	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	24	60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3738	24	60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3738	· 24	60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3738	24	60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3738	24	60	46	AAGACAGTGGCACTGAGCATAA
3738	24	60 60	46	AAGACAGTGGCACTGACCATAA
3738 3738	24 25	60 60	. 46 44	AAGACAGTGGCACTGACCATAA  AAGACAGTGGCACTGACCATAAT
3738	2 <del>5</del> 2 <del>5</del>	60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3738	2 <del>0</del> 25	60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3738	25 25	60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3738	25 25	60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
		•		. AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3738	25	60	44	•
3738	25	60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3737	24	60	50	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3737	24	60	50	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3737	24	60	<b>50</b> .	
3737	24	60	.60	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3737	24	60	60	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
8737	24	60	50	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3737	24	60	50	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
<b>373</b> 8	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA

FIG. 5C

#### **Forward Primer**

•			Forward	Primer
Start	Length	Tm	%GC	Primer
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA
<b>3739</b> .		58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3739	23	58	· 48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3739	: 23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3739	<b>2</b> 3	58	48	AGACAGTĢGCACTGTGACCATAA
<b>373</b> 9	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
<b>373</b> 9	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
. 3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
<b>373</b> 9	· . 24	-59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
<b>373</b> 8	. 23	58	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	23	58	. 48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	23	58	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA  AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	23	. 58	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
3738	23	68	48	AAGACAGTGGCACTGTGACCATA
<b>373</b> 8	23	58 50	<sup>1</sup> 48 48	ATACACTGGCACTGTCACCATA
3738	23	58	46	AAGACAGTGGCACTGTGAGCATAA
3738	24	-60 60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3738	24	60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
<b>373</b> 8 <b>373</b> 8	24 24	. 60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
. 3738	24	60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3738	24	60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
3738	24	60	46	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAA
		60	. 44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
.3738 3738		60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3738 3788		60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3738		60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3738 3738		60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
		60	44	AAGACAGTGGCACTGTGACCATAAT
3738				•
3738		60	44	
3737		60	50 50	
3737		60	50	
3737		60	50	•
3737	24	60	50	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA

FIG. 5D

#### · Forward Primer

		•	Forward	Primer .	<u>.</u>
Start	Length	Tm	%GC	Primer	
3737	24	60	50	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	
3737	24	60	50	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	•
3737	24	. 60	50	GAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	
3736	25	61	48 .	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	
3736	25	61	48	AGAAGACAGTGGCACTGTGACCATA	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	. 23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	- 23	<b>58</b> ·	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
. 3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	<b>69</b>	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
. 3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
· <b>373</b> 9	. 24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
· <b>373</b> 9	<b>23</b> ,	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	23	· 58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	· 24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
<b>373</b> 9	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
<b>373</b> 9	. 23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACGATAA	
<b>373</b> 9	. 23	58	. 48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
<b>373</b> 9	23	<b>5</b> 8	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
<b>373</b> 9	23	<b>5</b> 8	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
• 3739	23	-58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	23	· 58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	23	. 58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
<b>373</b> 9	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA .	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	24	<b>69</b>	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	23	.58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	24	69	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739		<b>69</b>	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739		59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739		58	48		
3739		58	48		
-,					

FIG. 5E

	<i>:</i>			FIG. 5E	
٠			Forward	i Primer	
Start	Length	Tm	%GC	Primer	
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	•
3739	23	58	. 48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
3739	23	58	48	AGACAGTGGCACTGTGACCATAA	
<b>373</b> 9	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
<b>373</b> 9	23	58	48	AGACAGTGGCAOTGTGACCATAA	
3739	24	<b>59</b>	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	. 24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	. 24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	59	.46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	59	. 46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	<b>69</b>	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	· 59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	59	46 .		
<b>373</b> 9	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	59	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	
3739	24	<b>59</b>	46	AGACAGTGGCACTGTGACCATAAT	

FIG. 5F

				Probe
Start	Length	Tm	%GC	Probe
1536	25	70	52	CTGGGCCATTTTTGAACCTCGGGAA
1536	23	68	<b>57</b>	CTGGGCCATTTTTGAACCTCGGG
1536	24	69	54	CTGGGCCATTTTTGAACCFCGGGA
1548	. 25	70	48	TGAACCTCGGGAATTGCCAAAAGCA
1534	24	68	54 ,	CACTGGGCCATTTTTGAACCTCGG
1532	25	70	52	TGCACTGGGCCATTITTGAACCTCG
1535	24	68	54	ACTGGGCCATITTTGAACCTCGGG
1534	25	70	56	CACTGGGCCATTTTTGAACCTCGGG
1537	23	<b>69</b> ·	52	TGGGCCATTTTTGAACCTCGGGA
1535	25	7Ó	52	ACTGGGCCATTTTTGAACCTCGGGA
1537	25	69	. 48	TGGGCCATTTTTGAACCTCGGGAAT
1537	24	70	50	TGGGCCATTTTTGAACCTCGGGAA
961	24	69	58	CATGTGCAAGGGCCTGC
963	23	70	57	TGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
960	25	71	.56	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
960	24	<b>6</b> B	. 54	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTG
962	24	69	54	ATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
963	23	70	57	TGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
960	24	68	54	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTG
860	25	71	56	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
962	24	69	54	ATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
961	24	69 60	<b>58</b>	CATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC ATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
962	24 `23	69 ·70	54 57	TGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
963 960	23 24	68	5 <i>1</i>	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTG
960	24 25	71	56	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
961	24	.69	58	CATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
982	24	.69	54	ATGTGCAAGTCGAAAGGGGCTGCA
960	24	68	54	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTG
961	24	69	58	CATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
963	23	70	57	TGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
960	25	71	56	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
962	24	. 69	54	ATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
960	24	68	54	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTG
960	25	71	56	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
963	23	70	57	TGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
981	24	69	58	CATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
960		68	54	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTG
962		69	54	ATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
961	24	69	58	CATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
963	•	70	57	TGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
960		71	56	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
960		71	<b>5</b> 6	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
962		69	54	ATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
960		68	· 54	TCATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTG
800	24	00	,04	ICATOTOCAMOTOCAMA

FIG. 5G

Probe

				Klobe
Start	Length	Tm	%GC	Probe
961	24	69	58	CATGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGC
963	23	70	<b>57</b> ·	TGTGCAAGTCGAAAGGGCCTGCA
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGOACCGG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	25	. 69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	· 70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	. 24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	. 23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851 3853	22	<b>69</b>	64 67	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	. 21 23	. <b>69</b> 68	67 61	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
.3848	25 25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	70	58 58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCA6CG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	. 21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACOG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	25	<b>6</b> 9	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	. 68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3853	21	. 69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3849	24 .		58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	24 . 25	69	<b>5</b> 6	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
1				
3853	21	69 60	67 64	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3851	22	<b>69</b> .		ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG

29/63

FIG. 5H

Start	Length	Tm	%GC	Probe
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853	21	69	67	CGCAGAAG GGTCATGCACCGG
3855	. 23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3853	21	69	67	CGCAGAAG GGTCATGCACCGG
<b>385</b> 5	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
· 3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCAGCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	. 23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853	· 21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
<b>385</b> 5	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
· <b>384</b> 9	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	. 70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3848	25	. 69	<b>5</b> 6	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	.23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3851	22	. 69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853.	21	69 `70	67 50	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3849 3852	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	21	69	67	CCGCAGAAG GGTCATGCACCG
3850	25	69 70	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	70.	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853	23	89	61 67	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3852	21	69	- 67	CCGCAGAAGGGTCATGCAGCG
3848	. 25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3851	22	. 69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	· 70	61	AACCGCAGAA.GGGTCATGCACCG
				•

FIG. 5I

Start	Length	Tm	%GC	Probe .
3848	25	69	· 66	ATAACCGCA GAAGGGTCATGCACCG
. 3863	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3852	21	69	. 67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	. 24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64.	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3852	. 21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3850	23	70	61	AACCGCAGA.AGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAA GGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	<sup>.</sup> 25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	<b>23</b> ·	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853	21	. 69	. 67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	· <b>6</b> 9	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	· 70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCÁTGCACCG
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3852	21	<b>69</b> .	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	68	. 61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3850	. 23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	. 67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849		70	. 58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3855	23	68	61	•
3855	23	68	61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3850	23	70	61	AACCGCAGAA GGGTCATGCACCG
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAG GGTCATGCACCG
3848	25	69	56	ATAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	69	64	ACCGCAGAAG GGTCATGCACCG
1 '			. •	• • •

31/63

FIG. 5J

Start	Length	Tm	%GC	Probe
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3848	25	69	56	ATAACCG CAGAAGGGTCATGCACCG
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3855	23	68	-61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
3853	. 21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG.
3848	25	69	56	ATAACCG CAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	22	. 69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	<b>7</b> 0	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3655	23	68	· 61	CAGAAGGGTCATGCACCGGCTGT
-3849	24	70	58	TAACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3850	23	70	61	AACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3852	21	69	67	CCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3851	. 22	. 69	64	ACCGCAGAAGGGTCATGCACCG
3853	21	69	67	CGCAGAAGGGTCATGCACCGG

32/63

FIG. 5K

			Reverse	Primer			Amplicon		
Start	Length	Tm	%GC.	Primer	Length	Tm	%GC,	Ta	Penalty
1620	25	58	· 40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	151	77	44	67	. 11.0
1620	25	58	40	AGTOCOTTTAACTGAGTTGCAATGT	161	77	44	67	11.0
1620	25	<b>5</b> 8	. 40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	151	77	44	57	11.0
1820	<b>25</b> .	58	. 40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	151	77	44	57	11.0
1820	25	58	40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	151	77	44	<b>67</b>	11.0
1620	25	<b>5</b> 8	- 40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	151	. 77	44	57	11.0
1620	25	58	40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	151	77 ·	44	67	11,0
1820	25	58	40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	. 151	77	44	67	11.0
1620	. 25	58	· 40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	151	77	44	<i>6</i> 7	11.0
1620	. 25	58	40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	161	77	44 ·	<i>5</i> 7	11.0
1820	<b>2</b> 5 '	58	40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	151	77	. 44	67	11.0
1620	25	58	40	AGTCCCTTTAACTGAGTTGCAATGT	151	77	· 44	57	11.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	<sub>.</sub> 158	<b>7</b> 8	44	57	43.0
1028	25	· 58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	<sup>1</sup> 168	78	44	<i>5</i> 7	43.0
1028	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	158	78	. 44	57	43.0
1026	25	<b>6</b> 8	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	158	78	44	57	43.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	158	78	44 ·	57	43.0
1026	<b>2</b> 5	58	. 44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	158	78	44	57	46.0
1026	25	68	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	158	78	44	<b>57</b>	45.0
1026	<b>2</b> 5	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	158	78	44	<b>5</b> 7	45.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	158	78	44	57	45.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	158	· 78	. 44	· <b>5</b> 7	46.0
1026	25	<b>58</b>	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	78	45	57	49.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	78	45	<b>57</b>	49.0
1026	25	58	· 44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	78	45	67	49.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	. 78	45	57	49.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	78	45	57	49.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	78	45	57	50.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	78	45	<i>5</i> 7	50.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	78	45	57	50.0
1026	25	68	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	78	45	57	50.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	159	78	· 45	57	50.6
1026	25	58	44	· AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	160	78	44	<i>5</i> 7	· 54.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	160	78	44	<b>67</b>	54.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	160	78	44	<i>5</i> 7	. 54.0
1026	25	58	44	. AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	160	78	44	57	54.0
1026	.25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	160	78	- 44	57	54,0
1026		58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	160	78	44	<b>67</b>	55.0
1026		58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	160	78	44	67	55.0
1026		58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	160	78	44	67	55.0
1026		<b>5</b> 8	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	180	78	44	57	55.0
1026		58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCAGTAA	160	78	44	57 57	55.
					163	76 78	45 .	67	70.0
1028		<b>68</b>	44		1				
1026		58	44		163	78	45	57	70.0
·1028	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	163	78	45	67	. 70.0

33/63 FIG. 5L

			Reverse	Primer			Amplicon		
Start	Length	Tm	%GC	Primer	Length .	Tm	%GC	Ta	Penalty
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	163	78	45	57	70.0
1026	25	58	44	AAGGTTAAGACCAGTACCGCAGTAA	163	78	45	57	70.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	76	38	55	166.0
3921	22	69	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	. 183	75	38	55	166.0
3921	22 -	69	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	55	166.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	55	166.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	<sub>.</sub> 75	38	55	166.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	65	168.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	<b>5</b> 5	166.0
3921	22.	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	. <b>7</b> 5 ·	38	55	167.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	55	167.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	<b>5</b> 5	167.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	55	167.0
3921	. 22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	55	167.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	<b>5</b> 5	167.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	183	75	38	55	167.0
3921	22	59	. 41'	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75	38	55	171.0
3921	. 22 .	59	41	. GTGTGCAÁCGTTAATTCGCAAT	184	75	38	55	171:0
3921	22	59	· 41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75	38	55	171.0
3921	. 22	59	-41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75 	38	55	171:0
3921	22	59	. 41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75 75	38	55	171.0
3921	. 22	· <b>5</b> 9	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75 75	38	55 55	171.0 171.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	7 <del>5</del> 75	38 38	55 55	171.0
3921	22 ·	59 <sup></sup>	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75 75	38	55	172.0
3921	22 -	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75 75	38	<b>6</b> 5	172.0
3921	22 ·	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75 75	38	<b>5</b> 5	172.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	. 75	38	55 55	172:0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75	.38	55	172.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75 75	38	55	172.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75	. 38	<b>5</b> 5	173.0
8921	22	<b>69</b>	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75	38	55	173.0
3921	. 22	- 59	. 41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75	38	<b>5</b> 5	173.0
3921	22	59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75	38	<b>5</b> 5	173.0
3921	22	59	. 41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	75	38	<b>5</b> 5	173.0
3921		<b>5</b> 9	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	184	· 75	38	<b>5</b> 5-	173.0
3921		<b>69</b>	41		184	· 75	38	55	173.0°
3921		59	41	GTGTGCAACGTTÄATTCGCAAT	185	75	38	55 55	177.0
3921		59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	185	. 75	38	55	177.0
3921		. 69	41						177.0
3921		59	41		185	75	.38	55 55	
3921		59	41		185	75	38	55	177.0
3921		59	41		185	76	38	55	177.0
3921	1 · 22	59	41		185	76	38.	55	177.0
3921	1 22	. 59	41		185	76	38	55	177.0
3921	1 22	69	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	186	. 75	38	55	183.0

34/63 FIG. 5M

3921   22   59   41   GTGTGCAACGITAATICGCAAT   185   75   38   55   183   3921   22   59   41   GTGTGCAACGITAATICGCAAT   186   75   38   55   183   3921   22   59   41   GTGTGCAACGITAATICGCAAT   186   75   38   55   183   3921   22   59   41   GTGTGCAACGITAATICGCAAT   186   75   38   55   183   3921   22   59   41   GTGTGCAACGITAATICGCAAT   186   75   38   55   183   3921   22   59   41   GTGTGCAACGITAATICGCAAT   186   75   38   55   183   3921   22   59   41   GTGTGCAACGITAATICGCAAT   186   75   38   55   183   3921   22   59   41   GTGTGCAACGITAATICGCAAT   186   75   38   55   183   3925   22   60   46   TGTGGTGCAACGITAATICGCAAT   186   75   38   55   183   3925   22   60   46   TGTGGTGCAACGITAATICG   187   75   39   55   188   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   188   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   188   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   188   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   188   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   188   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   187   75   39   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   188   75   38   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   188   75   38   55   189   3925   22   60   45   TGTGGTGGCAACGITAATICG   188   75   38   5					e Primer			Amplicon	•	
3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 69 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3922 22 60 46 TGTGGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3925 22 60 46 TGTGGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 76 38 55 183 3926 22 60 46 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 186 3925 22 60 46 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 186 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 186 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3927 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3928 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3929 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3920 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3921 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3922 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3927 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 188 76 38 55 191 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192 3926 22 60 45 TGTGGTGGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192 3926 22 60 45 TGTGGTGGC	Start					Length	Tm	%GC	Ta	Penalty
3921 22 59 41 GTGTGCAACGITAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGITAATTCGCAAT 186 76 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGITAATTCGCAAT 186 76 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGITAATTCGCAAT 186 76 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGITAATTCGCAAT 186 76 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGITAATTCGCAAT 186 76 38 55 183 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 56 186 3926 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 56 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 56 192				•		186	75	38	55	183.0
3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 76 38 55 183 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCGCAAT 186 76 38 55 183 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 56 186 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 56 186 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 56 186 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 56 186 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 56 186 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 56 186 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 56 186 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 56 186 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 186 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192 3925 22 60				41		186	75	38		183.0
3921 22 59 41 GTOTGCAACGITAATTCGCAAT 188 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTOTGCAACGITAATTCGCAAT 188 75 38 55 183 3921 22 59 41 GTOTGCAACGITAATTCGCAAT 188 75 38 55 183 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 6				41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	186	· 75	38		183.0
3921 22 59 41 GTOTGCAACGITAATTCGCAAT 188 75 38 55 183 3921 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGITAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGITAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGT		. 22		41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	186				183.0
3921 22 69 41 GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT 188 76 38 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 188 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 65 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 65 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 65 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTCAACGTTAATTCG 188 76 38 65 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTCCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTCCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTCCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTCCAACGTTAATTCG 188 76 38 66			59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT	. 186				183.0
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         65         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         65         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         187           3925         22         60         45         <			59	41	GTGTGCAACGTTAATTCGCAAT					183.0
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         188           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         166           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         166           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         167           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         187           3925         22         60         45         <	•		60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	187			·=	188.0
SP25   22   60   45   TGTGGTGCAACGTTAATTCG   187   75   39   55   188   188   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189		·22	60	. 45	TGTGĠTGTGCAACGTTAATTCG	1				186.0
187   3925   22   60   45   TGTGGTGCAACGTTAATTCG   187   76   39   55   186   188   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189   189		22	60	45	TGTGGTGCAACGTTAATTCG	P. Control of the con				186.0
3925   22   60   45   TOTGGTGTGCAACGTTAATTCG   187   76   39   55   186	3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG					
3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 188 3925 22 60 45 TGTGGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 76 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 19		· 22	60	45	TOTGGTGTGCAACGTTAATTCG	187				
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 187 75 39 55 187 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 65 191 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 65 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 6	3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG					
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3926         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         <	3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	1				
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         76         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         <	3925	. 22	60.	45		4				
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         <	3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	1				
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         <		<b>22</b>	60	45	TGTGGTGCAACGTTAATTCG	1				
187   75   39   55   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   187   1		· <b>22</b>	69	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG					
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3926         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3926         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191           3925         22         60         45         <			60	45		1 -				_
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         187         75         39         55         187           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3926         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191           3926         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191           3926         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         65         191           3926         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         65         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         65         191           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192           3925         22         60         45         <	3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG					
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 55 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 55 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 55 191. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 55 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 55 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 55 191. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3920 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3921 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3922 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3923 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3924 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193.	3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG.	187				
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         65         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         65         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         65         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         65         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         192.           3925         22         60         45		. 22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	1 .				
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191.           3926         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         55         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3926         22         60         45		22	60	45	TGTGGTGCAACGTTAATTCG	188				191.0
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 65 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 55 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 55 191. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3920 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3921 322 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3922 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 192. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.		22	60	45		188				
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 55 191. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192. 3920 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 66 192. 3921 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3922 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193. 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 66 193.			60	45	TGTGGTGCAACGTTAATTCG	188				
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         55         191.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45			. 60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	. 188				
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.			60	45	TOTGGTGTGCAACGTTAATTCG	188 .	75			191.0
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         193.           3925         22         60         45				45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	188	75	•		
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         193.           3925         22         60         45			60	45	TGTGGTGCAACGTTAATTCG	188	75			192.0
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3920 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3921 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192. 3922 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 193. 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 193. 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3920 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193. 3921 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.			60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	188	75			
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         193.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         193.4           3925         22         60         4		22	60	45	TOTGGTGTGCAACGTTAATTCG	188		•		
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192.4 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192.4 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 192.4 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.4 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.4 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.4 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.4 3926 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.4 3927 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.4 3928 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.4 3929 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 76 38 56 193.4		· ` 22	<b>60</b>	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	188			•	•
3925         22         60         45         TGTGGTQTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.0           3925         22         60         4		22	60	.45	TOTOGTOTOCAACGTTAATTCO	188				
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         192.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.4           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.4	3925	22	60	45		i i				
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.0	3925	22	60	45		·				
3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         76         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         188         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.0           3925         22         60         45         TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG         168         75         38         56         193.0	3925	. 22	60	. 45		I				
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 193.0 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 193.0 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 168 75 38 56 193.0	3925	22	60	45						
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 188 75 38 56 193.6 3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 168 75 38 56 193.6	3925	22	60	45		i i				
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 168 75 38 56 193.0	3925	22	69	45					-	
9025 22 60 45 TOTOGOTOTOTALOGOT	3925	22	. 60			1 -				
	3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	188				
9925 22 60 45 TOTOGOTOTOGALOGOTTALTTOG						1 ·	75 75	38 .	56	193,0
3925 22 5D 45 TOTOTOTOMACOTTA ATTOC						1				193.0
\$925 22 60 45 TOTOCTOCALOGUELATION										197.0
3025 22 60 45 TOTOCTOTOCALACTORY									56	197.0
109 75 39 66 197.0						1 .		39	<b>6</b> 6	197.0
3925 22 60 45 TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG 189 75 39 56 197.0	3320	22	80	45	IGIGGTGTGCAACGTTAATTCG	189	75	39	<b>5</b> 6	197.0

35/63

FIG. 5N

				e Primer			Amplicon		
Start	Length	Tm	%GC	Primer	Length	Ţm	%GC	Ta	Penalty
3925	22	60	45	TOTGOTGTGCAACGTTAATTCG	189	76	39	58	197.0
3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	189	75	39	56	197.0
3925	22	60	45	TGTGGTGCAACGTTAATTCG	- 189	75	39	56	197.0
3925	22	60	45	TOTOGTOTOCAACOTTAATTCG	190	75	38	56	203.0
3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	190	75	- 38	56	203.0
3925	22,	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	190	75	38	56	203.0
3925	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	190	75	38	56	203.0
3925	. 22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	190	75	38	56	203.0
3925	22	60	45	TOTGGTGTGCAACGTTAATTCG	190	75	38	56	203.0
<b>392</b> 5	22	60	45	TGTGGTGTGCAACGTTAATTCG	190	75	38	56	203.0
3930	22	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	192	75	38	55	211.0
<b>39</b> 30	22	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	192	75	38	55	211.0
<b>393</b> 0	. 22	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	192	75	38	<b>6</b> 5	211.0
<b>393</b> 0	22	<b>59</b> .	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	192	75	38	55	211.0
3930	22	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTŢA	192	75	38	55	211.0
3930	22	<b>5</b> 9	41 .	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	192	75	38	65	211.0
3930	<b>22</b>	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	192	75	38	55	211.0
3930	. 22	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	192	75	38	55	212.0
3930	22	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	1 92	75	38	55	212.0
3930	. 22	59	.41	TCAATTOTGGTGŢGCAACGTTA	192	75	38	55	212.0
3930	. , 22	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	1 92	75	38	55	
3930	22	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	192	75	38	55 -	
. 3930 3930	23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	76	38	55	212.0
	. 23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	<b>7</b> 5	38	55	212.0
3930 3930	22 .	59	41	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTA	192	7.5	38	55	212.0
<b>393</b> 0	23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	75	38	55	212.0
, 3930	22	59	41	TCAATTGTGGTĠTGCAACGTTA	192	75	38	55	212.0
3930	23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	75	<b>38</b> .	. 55	212.0
3930	23 23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192 .	75	38	<b>5</b> 5	212.0
3930		60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	75	38	55	212.0
3930	21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	55	212.0
<b>393</b> 0	21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	<b>5</b> 5	212.0
3930	23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	75	. <b>3</b> 8	55	212.0
3930	.21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	55	212.0
	21	59	. 43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	76	38	65	212,0
3930	21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	65	212.0
3930	21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	55	212.0
3930	· 21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	65	212.0
3930	23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192 .	75	38	55	213,0
3930	24	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75	38	55	213.0
3930	21	<b>59</b>	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	<b>5</b> 5	213.0
3930	21	<b>5</b> 9	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT'	192	75	38	<b>6</b> 5	213.0
3930	21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	<b>5</b> 5	213.0
3930	24	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	76	ر 38		
3930	24	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75		<b>5</b> 5	213.0
					104	10	38	<b>5</b> 5	213.0

FIG. 50

		•	Reverse	Primer			Amplicon		
Start	Length	Tm	%GC	Primer	Length	Tm	%GC	Ta	Penalty
3930	21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	55	213.0
3930	24	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75	38	56	213.0
3930	<b>24</b> .	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75	38	55	213.0
3930	24	60.	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75	38	55	213.0
3930	23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	75	38	55	213.0
3930	23	- 60	. 39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	76	38	55	213.0
3930	24	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75	38	55	213.0
3930	21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	65	213.0
. 3930	21	59	43.	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	75	38	55	. 213.0
3930	23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	75	38	55	213.0
3930	21	59	43	TCAATTGTGGTGTGCAACGTT	192	76	38	55	213.0
3930	23	60	39	TCAATTGTGGTGTGÇAACGTTAA	192_	75	38	55	213.0
3930	23	60	. 39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	· 75	38	55	213.0
3930	23	60	39	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAA	192	75	38	55	213.0
3930	. 24	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75	38	55 -	. 214.0
3830	. 24	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75	38	<b>5</b> 5	214.0
3930	24	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75	38	55	214.0
3930	24	60	. 38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	<b>7</b> 5	38	55	214.0
3930	. 24	60	38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	<b>7</b> 5	38	55	214.0
3930	24	· 60	. 38	TCAATTGTGGTGTGCAACGTTAAT	192	75	38	55	214.0

FIG. 6A

	Forward Primer								
Start	Length	Tm	%GC	Primer .					
420	23	58	48	GTCTCAGCACGAGTTGATCAGAA					
421	23	58	48	TCTCAGCACGAGTTGATCAGAAC					
422	· 23	59	48	CTCAGCACGAGTTGATCÁGAACA					
423	23	60	. 43	TCAGCACGAGTTGATCAGAACAA					
<b>6</b> 54	22	61	50	TCTACCCGCTGACCATTGGAAT					
<b>5</b> 54	22	61	50	TCTACCCGCTGACCATTGGAAT					
<b>7</b> 5	<b>24</b> ·	61	· 46	GAGTGTGATGTCGGATTTGGTGTT					
419	24	59	46	AGTCTCAGCACGAGTTGATCAGAA					
.420	24	59	50	GTCTCAGCACGAGTTGATCAGAAC					
421	24	61	46	TCTCAGCACGAGTTGATCAGAACA					
422	24	60	46	CTCAGCACGAGTTGATCAGAACAA					
<b>42</b> 2	23	· 59	48	CTCAGCACGAGTTGATCAGAACA					
423	23	60	43	TCAGCACGAGTTGATCAGAACAA					
423	22	58	45	TCAGCACGAGTTGATCAGAACA					
<b>5</b> 54 ·		61	52	TCTACCCGCTGACCATTGGAA					
<b>5</b> 54	21	61	52	TCTACCCGCTGACCATTGGAA					
<b>5</b> 56	22	62	. 50	TACCCGCTGACCATTGGAATTC					
<b>5</b> 56	22	62	50	TACCOGCTGACCATTGGAATTC					
72	. 24	61	46	CAAGAGTGTGATGTCGGATTTGGT					
73	23	59	43	AAGAGTGTGATGTCGGATTTGGT					
75 '400	24	61	46	GAGTGTGATGTCGGATTTGGTGTT					
136 136	23	58 50	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23 23	58 58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23 23	58	48 48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	· 48·	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
<b>13</b> 6	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	. 58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	. 23	. 58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	. 23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136		. 58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	<b>58</b>	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT .					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
136	23 23	58	48 48	·					
136	23 23	58		CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
	23	. 50	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT					
		•		•					

FIG. 6B

Start	Length	Tm	%GC	Primer .
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48.	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
<b>13</b> 6	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	· 23 .	58	. 48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
<b>13</b> 6	23	58	48	CCTGATGCAGGGTÄTATGGACTT
<b>13</b> 6	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	<b>23</b> <sup>-</sup>	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
. 136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	. 58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	. 58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
138	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136 400	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23.	58	· 48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
<b>13</b> 6	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
136	23	58	48	CCTGATGCAGGGTATATGGACTT
141	· 24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141-	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	.59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46 .	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	· <b>5</b> 9	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT

PCT/US2004/039333

39/63

FIG. 6C

Forward Primer								
Start	Length	Tm	%GC	Primer .				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	. 24	59	46	TGCAGG@TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24 ·	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGG@TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGG&TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGG@TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGG@TATATGGACTTCTGTGT				
.141	24.	<b>59</b> .	46	TGCAGG&TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGG TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGG-TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46 ·	TGCAGGG TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGG-TATATGGACTTCTGTGT				
141	. 24	59	46	TGCAGGG-TATATGGACTTCTGTGT				
141-	24	59	46	TGCAGGG TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	. 59	. 46	TGCAGGG TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	. 46	TGCAGGG_TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	. 59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	.46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGG TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141 141	24	59 50	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59 50	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	.59 .50	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	<b>59</b>	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59 50	46	- TGCAGGG-TATATGGACTTCTGTGT				
141	24 24	59 50	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
		59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	·46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGOAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	<b>59</b> ·	46 '	TGCAGGG TATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
141	24	59	46	TGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT				
415	24	59	50	GATGAGTCTCAGCACGAGTTGATC				
418	25	61	48	GAGTCTCAGCACGAGTTGATCAGAA				
419	<b>25</b>	60	48	AGTCTCAGCACGAGTTGATCAGAAC				
. 419	24	. 59	46	AGTCTCAGCACGAGTTGATCAGAA				

FIG. 6D

	Forward Primer									
Start	Length	Tm	%GC	Primer						
420	24	. 59	50	GTCTCAGCACGAGTTGATCAGAAC						
421	24	61	46	TCTCAGCACGAGTTGATCAGAACA						
422	24	60	46	CTCAGCACGAGTTGATCAGAACAA						
422	23	59	<sup>.</sup> 48	CTCAGCACGAGTTGATCAGAACA						
423	23	60	43	TCAGCACGAGTTGATCAGAACAA						
554	20	60	55	TCTACCCGCTGACCATTGGA						
554	20	60	55	TCTACCCGCTGACCATTGGA						
<b>5</b> 55	21	60	52	CTACCCGCTGACCATTGGAAT						
<b>6</b> 55	21	60	52	CTACCCGCTGACCATTGGAAT						
<b>5</b> 60	21	60	48	CGCTGACCATTGGAATTCACA						
560	21	60	48	CGCTGACCATTGGAATTCACA						
136	24	<b>60</b> .	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
.136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	.24	60·	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	<b>50</b> ·	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	<del>5</del> 0	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	<b>60</b> .	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
136	24	60	50	CCTGATGCAGGGTATATGGACTTC						
140	25	. 59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT						
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT						
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT						
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT						
140	25	59	44	ATGCAGGTATATGGACTTCTGTGT						
140	· 25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT						
140	25	59	44							
140	25	<b>59</b>	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT						

FIG. 6E

Start	Length	Tm	%GC	Primer
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	. 44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	<b>59</b>	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	<b>25</b> .	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	<b>2</b> 5	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT.
140	. 25	59	· 44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	25	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT
140	<b>2</b> 5	59	44	ATGCAGGGTATATGGACTTCTGTGT

FIG. 6F

Start ·	Length	Tm	%GC	Probe
474	25	71 .	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	.71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	·71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	. 60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
584	25	69	52	TCAAGCAAGGCATGATGGACCCTCA
585	25	69	52	CAAGCAAGGCATGATGGACCCTCAA
105	25	. 69	48	TGTCGCATCAACAGGTGCAAATGGA
474	25	71	<b>60</b> ·	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	. 60.	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
.474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	. 25	71	. 60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
<b>. 58</b> 5	.25	69	52	CAAGCAAGGCATGATGGACCCTCAA
584	. 25	69	52	TCAAGCAAGGCATGATGGACCCTCA
<b>58</b> 5	25	69	52	CAAGCAAGGCATGATGGACCCTCAA
584	25	69	52	TCAAGCAAGGCATGATGGACCCTCA
. 105	25	69	48	TGTCGCATCAACAGGTGCAAATGGA
105	25	69	48	TGTCGCATCAACAGGTGCAAATGGA
105	25	69	48	TGTCGCATCAACAGGTGCAAATGGA
215	23	72	. 61	ATGCCGCAAAGGCCAAGGCTGCT
215	21	69	62	ATGCCGCAAAGGCCAAGGCTG
218	22	69	. 64	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCT
218	24	71	63	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTCT
213	21	69	62	CAATGCCGCAAAGGCCAAGGC
212	22	71	59	TCAATGCCGCAAAGGCC/AAGGC
213	23	.72	61	CAATGCCGCAAAGGCCAAGGCTG
224	22 ·	70	68	AGGCCAAGGCTGCTCTCGCG
223	24	71	. 63	AAGGCCAAGGCTGCTCTCCCGCGT
227	24	68	. 63	CCAAGGCTGCTCTCCGCGTAAGC
219	23	69	61	CGCAAAGGCCAAGGCTG CTCTCT
221	24	70	63	CAAAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGC
224	24	70	63	AGGCCAAGGCTGCTCTCGCGTA
222	25	71	60	AAAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGCGT
211	23	71	61	CTCAATGCCGCAAAGGCCAAGGC
206	. 23	69	57	TCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCC
207	23	70	57	CTTCCTCAATGCCGCAAA.GGCCA
206	24	71	54	TCTTCCTCAATGCCGCAA_AGGCCA
205	. 25	72	52	TTCTTCCTCAATGCCGCA.AAGGCCA
203	25	69	52	TCTTCTTCCTCAATGCCG CAAAGGC
204	25	70	56	CTTCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCC
205	24	70	54	TTCTTCCTCAATGCCGCA_AAGGCC
209	<b>2</b> 3	<b>7</b> 0	57	TCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
210	23	· 71	61	CCTCAATGCCGCAAAGGCCAAGG

FIG. 6G

Start	Length	Tm	%GC	Probe
209	21	69	57	TCCTCAATGCCGCAAAGGCCA
208	23	70	52	TTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
207	25	71	56	CTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
213	22	70	59	CAATGCCGCAAAGGCCAAGGCT
218	21	69	67	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTC
212	23	71	57	TCAATGCCGCAAAGGCCAAGGCT
208	25	72	52	TCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
215	22	· 72	64	ATGCCGCAAAGGCCAAGGCTGC
214	22	70	59	AATGCCGCAAAGGCCAAGGCTG
216	20	69	65	TGCCGCAAAGGCCAAGGCTG
211	24	71	58	CTCAATGCCGCAAAGGCCAAGGCT
. 208	24	70	54	TTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
208	22	69	55	TTCCTCAATGCCGCAAAGGCCA
207	24	· 70	54	CTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
209	22	69	55	TCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
210	22	68	59	CCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
211	22	68	59	CTCAATGCCGCAAAGGCCAAGG
224	23	70	65	AGGCCAAGGCTGCTCTCGCGT
216	. 21	. 72	67	TGCCGCAAAGGCCAAGGCTGC
227 228	. 25 	70	64	CCAAGGCTGCTCTCGCGTAAGCC
229	25 24	70 68	· 60	CAAGGCTGCTCTCCGCGTAAGCCA
224	24 25	70	58 60	AAGGCTGCTCTCGCGTAAGCCA
229	25 25	· 68	60 60	AGGCCAAGGCTGCTCTCCCCGTAA
. 223	25 ·	70	60	AAGGCTGCTCTCGCGTAAGCCAG AAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGCGTA
218	23	71	65	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTC
219	. 24.	70	63	CGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTC
219	.22	68	. 64	CGCAAAGGCCAAGGCŢGCŢCTC
223	. 23	70	65	AAGGCCAAGGCTGCTCTCGCG
228	24	68	63	CAAGGCTGCTCTCGCGTAAGCC
<b>22</b> 2	24	71	63	AAAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGCG
219	. 22	68	64	CGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTC
216	20	69	65	TGCCGCAAAGGCCAAGGCTG
218	21	69	67	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTC
215	22	72	64	ATGCCGCAAAGGCCAAGGCTGC
218	23	71	65	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTC
214	22	70	59	AATGCCGCAAAGGCCAAGGCTG
213	22	70	59	CAATGCCGCAAAGGCCAAGGCT
223	25	70	60	AAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGCGTA
224	23	70	65	AGGCCAAGGCTGCTCTCCGCGT
224	25	70	60	AGGCCAAGGCTGCTCTCCGCGTAA
219	24	70	63	CGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTCTC
222	24	71	63	AAAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGCG
223	23	70	65	AAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGCG
206	. 25	72	<b>52</b>	TCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
		1 4	44	AAJJJJJAAAAJGCCAA

FIG. 6H

Probe

Start ·	Length	Tm	%GC	Probe
210	22	68	59	CCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
205	· 25	72	52	TTCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCA
204	26	70	56	CTTCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCC
206	23	69	57	TCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCC
206	24	71	54	TCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCA
205	24	.70	54	TTCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCC
211	24	71	58	CTCAATGCCGCAAAGGCCAAGGCT
209	22.	69	55	TCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
207	24	70	54	CTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
203	25	69	52	TCTTCTTCCTCAATGCCGCAAAGGC
208	24	70	54	TTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
211	22	. 68	59	CTCAATGCCGCAAAGGCCAAGG
208	22	69	55	TTCCTCAATGCCGCAAAGGCCA
213	21	69	62	CAATGCCGCAAAGGCCAAGGC
213	23	72	61	CAATGCCGCAAAGGCCAAGGCTG
211	<b>23</b> ·	71	61	CTCAATGCCGCAAAGGCCAAGGC
212	22	. 71	59	TCAATGCCGCAAAGGCCAAGGC
212	23	71	57	TCAATGCCGCAAAGGCCAAGGCT
216	21	72	67	TGCCGCAAAGGCCAAGGCTGC
215	23	72	61	ATGCCGCAAAGGCCAAGGCTGCT
215	21	69	62	ATGCCGCAAAGGCCAAGGCTG
208	23	70 74	52 50	TTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
207	· 25	71 -	56 64	CTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
210	. 23	. 71	61 57	CCTCAATGCCGCAAAGGCCAAGG
209	21 · 23	69 70	57 57	TCCTCAATGCCGCAAAGGCCA CTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCA
207	23	70	57 57	TCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
228	24	68	63	CAAGGCTGCTCTCGCGTAAGCC
227	. 25	70	64	CCAAGGCTGCTCTCCGCGTAAGCC
227	24	68	63	CCAAGGCTGCTCTCCGCGTAAGC
224	24	70	63	AGGCCAAGGCTGCTCTCCGCGTA
229	24	68	58	AAGGCTGCTCTCGCGTAAGCCA
-218	22	69	64	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCT
229	25	68	60	AAGGCTGCTCTCGCGTAAGCCAG
228	25	70	60	CAAGGCTGCTCTCGCGTAAGCCA
218	24	71	63	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTCT
221	24	70	63	CAAAGGCCAAGGCTGCTCTCGC
219	23	69	61	CGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTCT
224	. 22	70	68	AGGCCAAGGCTGCTCTCGCG
223	24	71	63	AAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGCGT
222	25	71	60	AAAGGCCAAGGCTGCTCTCTCGCGT
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25 25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474		71		•
1 4/4	25	71	, 60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA

FIG. 6I

_ •	•			Probe
Start	Length	Tm	%GC	Probe
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
474	25	71	60	TGGTGTAGGATGGGACAGTGGGCCA
584	25	69	. 52	TCAAGCAAGGCATGATGGACCCTCA
<b>58</b> 5	25	69 ·	52	CAAGCAAGGCATGATGGACCCTCAA
584	25	69	52	TCAAGCAAGGCATGATGGACCCTCA
<b>58</b> 5	25	69	52	CAAGCAAGGCATGATGGACCCTCAA
584	. 25	. 69	52	TCAAGCAAGGCATGATGGACCCTCA
<b>58</b> 5	25	69	52	CAAGCAAGGCATGATGGACCCTCAA
222	25	71	60	AAAGGCCAAGGCTGCTCTCGCGT
218	24	71	63	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTCT
218	23	71·	65	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTC
224	25	. 70 ·	60	AGGCCAAGGCTGCTCTCGCGTAA
224	. 22	70	68	AGGCCAAGGCTGCTCTCGCG
224	·23	70	65 <sup>:</sup>	AGGCCAAGGCTGCTCTCGCGT
224	24	70	63	AGGCCAAGGCTGCTCTCGCGTA
216 215	20	69	<b>6</b> 5	TGCCGCAAAGGCCAAGGCTG
218	23 21	72	61 67	ATGCCGCAAAGGCCAAGGCTGCT
216	21.	· 69 72	67 .e.	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTC
219	22	. 68	67 64	TGCCGCAAAGGCCAAGGCTGC CGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTC
219	23	69	. 61	CGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTCT
229	25·	68	60	AAGGCTGCTCTCGCGTAAGCCAG
228	25	70	60	CAAGGCTGCTCTCGCGTAAGCCA
227	24 .	68	63	CCAAGGCTGCTCTCGCGTAAGC
229	24	68	58	AAGGCTGCTCTCGCGT&AGCCA
<b>22</b> 8	24	68	63	CAAGGCTGCTCTCGCGTAAGCC
<b>22</b> 3	25	70	60	AAGGCCAAGGCTGCTCTCGCGTA
227	25	70	64	CCAAGGCTGCTCTCGCGTAAGCC
223	24	71	63	AAGGCCAAGGCTGCTCTCGCGT
223	23	70	65	AAGGCCAAGGCTGCTCTCGCG
218	22	69	64	CCGCAAAGGCCAAGGCTGCTCT
221	24	70	63	CAAAGGCCAAGGCTGCTCTCGC
219	24	70	63	CGCAAAGGCCAAGGCTGCTCTCTC
222	24	71	63	AAAGGCCAAGGCTGCTCTCGCG
207	25	· 71	56	CTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
208	24	70	54	TTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG
208	23	70	52	TTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
211	22	68	59	CTCAATGCCGCAAAGGCCAAGG
<b>20</b> 6	25	72	52	TCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
207	23	70	57	CTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCA
207	24	70	54	CTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA
203	<b>25</b> .	. 69	. 52	TCTTCTCAATGCCGCAAAGGC
			~-	

FIG. 6J

•					
Start	Length	Tm	%GC	Probe	
206	24	71	· 54	TCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCA	
205	24	70	54	TTCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCC	
204	25	70	56	CTTCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCC	
208	22	69	55	TTCCTCAATGCCGCAAAGGCCA	
206	· 23	69	57	TCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCC	
205	25	72	52	TTCTTCCTCAATGCCGCAAAGGCCA	
214	22	70	59	AATGCCGCAAAGGCCAAGGCTG	
209	23	70	57 <sup>.</sup>	TCCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG	
210	23	71	61	CCTCAATGCCGCAAAGGCCAAGG	
211	23	71	61	CTCAATGCCGCAAAGGCCAAGGC	
209	22	69	55	TCCTCAATGCCGCAAAGGCCAA	
209	21	. 69	57	TCCTCAATGCCGCAAAGGCCA	
213	21	69	62	CAATGCCGCAAAGGCCAAGGC	
213	23	72	61	CAATGCCGCAAAGGCCAAGGCTG	
211	24	71	58	CTCAATGCCGCAAAGGCCAAGGCT	
215	21	<b>6</b> 9	62	ATGCCGCAAAGGCCAAGGCTG	
210	22	68	<b>59</b> ·	CCTCAATGCCGCAAAGGCCAAG	
212	23	71	57	TCAATGCCGCAAAGGCCAAGGCT	
213	22	70	59	CAATGCCGCAAAGGCCAAGGCT	
212	22	71	. 59	TCAATGCCGCAAAGGCCAAGGC	

FIG. 6K

	•		Revers	e Primer ·	Amplicon .					
Start	Length	Tm	%GC	Primer	Length	Tm	%GC	Ta	Penalty	
. 570	22.	59	45	AATGGTCAGCGGGTAGAATTTG	151	77	42	56	6.0	
571	22	59	45	CAATGGTCAGCGGGTAGAATTT	151	77	42	56	8.0	
572	22	61	50	CCAATGGTCAGCGGGTAGAATT	151	. 77	42	57	6.0	
<b>57</b> 3	22	61	50	TCCAATGGTCAGCGGGTÄGAAT	151	77	42	<b>5</b> 7	6.0	
704	23	61	48	TCCTTCAGGCTCTTAGCAATTGC	151	80	49	<b>5</b> 9	6.0	
704	23	61	48	TCCTTCAGGCTCTTAGCAATTGC	151	80	49	59	6.0	
225	22	62	50	CTTTGCGGCATTGAGGAAGAAG	151	77	42	· 57	7.0	
<b>56</b> 9	22	. 69	. 45	ATGGTCAGCGGGTAGAATTTGA	151	77	42	. 56	7.0	
<b>57</b> 0	22	59	45	AATGGTCAGCGGGTAGAATTTG	151	77.	42	<b>5</b> 6.	, 7.0	
. 571	22	59	45	CAATGGTCAGCGGGTAGAATTT:	151	77	42	<del>5</del> 6	7.0 7.0	
<b>57</b> 2	22	61	50	CCAATGGTCAGCGGGTAGAATT	151	77	42	57	7.0 7.0	
<b>57</b> 2	21	60	52	CCAATGGTCAGCGGGTAGAAT	151	77	42	<b>57</b>	7.0	
<b>57</b> 3	21	61	52	TCCAATGGTCAGCGGGTAGAA	151	77	42	57 57	7.0 7.0	
<b>573</b> .	<b>20</b> .	60	55	TCCAATGGTCAGCGGGTAGA	151 .	77	42	5 <del>-</del> 6		
704	23	61	48	TCCTTCAGGCTCTTAGCAATTGC	151	80	49	5 <b>-</b> 9	7.0 7.0	
704	23	61	· 48	TCCTTCAGGCTCTTAGCAATTGC	151	80	49	5-9	7.0 7.0	
<b>70</b> 6	24	60	46	CATCCTTCAGGCTCTTAGCAATTG	151	80	49	5 <del>-</del> 9	· 7.0	
706	24	60	46	CATCCTTCAGGCTCTTAGCAATTG	151	80	49	5-9	7.0 7.0	
222	21	61	48	TGCGGCATTGAGGAAGAAGAT	151	77	42	57	8.0	
223	. 20	<b>60</b> .	50	TTGCGGCATTGAGGAAGAAG .	151	77	42	5-6	0.8	
<b>22</b> 5·	21	61	48	CTTTGCGGCATTGAGGAAGAA	151	77	42	57	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	5-8	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	5-8	6.0	
286	24	58	. 46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	. 79	48	5-8	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	5-8	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	7.9	48	548	8.0	
286	. 24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	· 48	5 <b>4</b> 8	8.0	
286	24	<b>5</b> 8	- 46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	548	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	<b>68</b> 3	8.0	
286	<b>24</b> ·	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8,0	
286	24	<b>5</b> 8	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	68	8.0	
286	24	58	48	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	<b>68</b>	, 8.0	
286	24	<b>5</b> 8	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG.	151	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	<b>68</b>	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	<b>58</b>	. 8,0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	68	8.0	
286	24	58	48	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151 -	79	48	6B	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	5B	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	161	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	683	8,0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48			
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
286 :	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	7 <del>9</del>		5B	0,8	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151 151	•	48	<b>58</b> ≥.	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG		· 79	48	<b>58</b> ≥	8.0	
		-	-10	,	151	79	48	58-	0.8	

FIG. 6L

			Reverse	Primer	Amplicon					
Start	Length	Tm	%GC	Primer .	Length	Tm	%GC	Ta	Penalty	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	· 151	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
288	24	58	.46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	68	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8:0	
286	24	58 ,	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	. 58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
. <b>28</b> 6	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	. 151	79	48.	58	8.0	
286	· 24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	<b>79</b> ·	48	58	8.0	
<b>286</b>	. 24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
<b>28</b> 6	. 24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
<b>28</b> 6	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
286	24 '	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	. 58	8.0	
· <b>2</b> 86	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	. 8,0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	· 151	79	48	58	8.0.	
286	24	58	<b>46</b> .	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	· 48	58	8.0	
286	24	58	.46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTÀG	151	79	48	68 ·	.8.0	
<b>28</b> 6	24	58	·46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	<b>5</b> 8	8.0	
286	- 24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	68	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	161	79	48	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	. 4B	58	8.0	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48 .	58	0.8	
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	7:9	48	58	8.0	
<b>28</b> 6 <b>28</b> 6.	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
- <b>28</b> 6	24	58 **	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0	
291	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	. 79	48	58	8.0	
	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	. <b>79</b>	48	58	0.8	
291	23	. 59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151 .	<b>79</b>	<b>'48</b>	<b>5</b> 8	8.0	
291	. 23	. 59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	161	· 79	48	<b>6</b> 8	8.0	
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	0.8	
291	23	59	. 48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	68	8.0	
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0	
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0	
291	· 23	59	. 48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0	
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	161 -	79	48	58	8.0	
291	23	. 59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79 .	48	58	8.0	
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0	
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	5 <b>8</b>	8.0	
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0	
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	.79	48	68	8.0	

FIG. 6M

A				e Primer	•		Amplicon		
Start	Length	Tm	%GC	Primer	Length	Tm	%GC	Ta	Penalty
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	161	79	48	58	8.0
291	. 23	69	.48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	23	<b>59</b>	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79 ·	48	58	8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	161	79	48 -	58	8.0
291	23	<b>5</b> 9	. 48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	. 23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58.	8.0
291	23	<b>5</b> 9	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	59. 58	-8.0 -8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	23	59	· 48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	•
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	23	59	. 48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	0.8
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	56 68	8.0
291	· 23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	· 23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG'	151	79	48	58	8.0
291	23.	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	48.0 48.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	<b>79</b>	48	58	-8.0 -8.0
. 291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	. 151	79	48	58	<b>₹</b> .0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58 ·	<b>48.0</b>
291	23	59	48	. CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG :	151	79	48	58	<b>₹</b> 8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151.	79	48	58	€.0
291	23	59	48 -	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG		79	48	58	.0.0 <b>8</b> .0
291	23	59	48	CACCTGCGACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	<b>8</b> .0
291	· 23	59	· 48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	<b>8</b> .0
291	. 23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATJTAG	151	79	48	58	<b>8</b> .0
291	23	59	48.	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	161	79	48	58	<b>8</b> .0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79 ·	48	58	8.0
291	23	<b>5</b> 9	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG'	151	79	48	58	8.0
291	23	59	. 48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	· 8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48		8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79 .	48	58 50	8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151 .	79 ·		58	8,0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	.28	8.0
291	23	59	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG			48	58	.83.0
291	23	59	. 48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	· <b>5</b> 8	8.0
291	23	<b>5</b> 9	48	CACCTGCCACTCTCCAAATTTAG	151	79	48	58	8.0
<b>5</b> 65	23	. 58	39		151	79	48	58	8.0
<b>5</b> 68	22			TCAGCGGGTAGAATTTGAAAGTT	. 151	77	42	<b>5</b> 6	B.0
<b>56</b> 9	•	60	45	TGGTCAGCGGGTAGAATTTGAA	151	· 77	42	<b>67</b>	8.0
	· 22	59	45	ATGGTCAGCGGGTAGAATTTGA	151	. 77	42	57	8.0
<b>5</b> 69	23	61	43	ATGGTCAGCGGGTAGAATTTGAA	151	77	42	56	8.0

FIG. 6N

	•		Reverse	Primer	Amplicon .						
Start	Length	Tm	%GC	Primer	Length	Tm	%GC	Ta	Penalty		
570	23	61	43	AATGGTCAGCGGGTAGAATTTGA	151	77	42	56	. 8.0		
571	23	61	48	CAATGGTCAGCGGGTAGAATTTG	151	77	42	57	0.8		
572	21	60	52	CCAATGGTCAGCGGGTAGAAT	151	77	42	57	8.0		
572	20	60	55	CCAATGGTCAGCGGGTAGAA	151	77	42 '	57	8.0		
<b>57</b> 3	20	60	<b>5</b> 5	TCCAATGGTCAGCGGGTAGA	151	77	42	57	8.0		
704	23	61	48	TCCTTCAGGCTCTTAGCAATTGC	151	80	49	59	8.Ó		
704	23	61	48	TCCTTCAGGCTCTTAGCAATTGC	. 151	80	49	. 59	8.0		
705	24	61	46	ATCCTTCAGGCTCTTAGCAATTGC	161	80	49	59	8,0.		
705	24	61	46	ATCCTTCAGGGTCTTAGCAATTGC	151	80	49	59	8.0		
710	24	58	46	TCTACATCCTTCAGGCTCTTAGCA	151	79	48 ·	58	8,0		
710	24	58	46	TCTACATCCTTCAGGCTCTTAGCA	151	79	48	58	8,0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	. 79	48	58	9,0.		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	161	79	48	58	9.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	161	79	48	58	9.0		
286	24	58	-46	- GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	.79	48	58	9.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	8.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	.79	48	58	9.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	. 8.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
2 <u>8</u> 6	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
.286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	. 151	79	48	58	9.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
<b>28</b> 6	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151 :	79	48	58	9.0		
286	24	. 58	48	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58 -			
<b>28</b> 6	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151.	79	48	58	9,0		
286	24	58	· 46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
286	24	58	46 '	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG.	151 ·	79	48	58	9.0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
286	24	<b>5</b> 8	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79·	48	58	8.0.		
286	24	<b>58</b>	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
<b>2</b> 86	24	<b>68</b>	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9,0.		
286	. 24	<b>5</b> 8 `	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9,0		
286	24	`58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9,0		
286	24	58	46	GCCACTCTCCAAATTTAGGGTTAG	151	79	48	58	9.0		
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	<b>6</b> 8			
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	-	9.0		
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151			58	9,0		
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG		79 70	48 49	58	9.0		
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	. 48	58	9.0		
290	23	60			151	79	48	<b>68</b>	9.0		
290			48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	<b>5</b> 8	9.0		
	· 23	60		ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48 .	58	9.0		
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	<b>79</b>	48	68	9.0		

FIG. 60

	•	Primer			Amplicon				
Start	Length	Tm	%GC	Primer	Length	Tm	%GC	Ta	Penalty
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	.151	79	48	58	9.0
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG .	151	79	48	58	9.0
290	23	60	· 48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	<b>5</b> 8	9.0
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
290	. 23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	· 58	9.0
290	23	. 60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	. 9.0
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
-290	23	60	. 48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	· 58	9.0
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
290	23	60	. 48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	.79	48	. 58	9.0
290	23	<b>6</b> 0	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
290	23	60	. 48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
. 290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	.6'6
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
290	23	. 60	- 48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	181	79	- 48	58	9.0
290	23	60	· 48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
290	. 23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48	58	9.0
290	23	60	48	ACCTGCCACTCTCCAAATTTAGG	151	79	48 '	58	9:0

## 52/63

FIG. 7A

	Forward Primer									
Ştart	Length	Tm	%GC	Primer						
6062	21	59	43	AAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6062	21	59	43	AAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6062	21	59	43	AAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6061	22	59	41	TAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6061	22	<b>59</b> °	41	TAAAGTCGGGCTTGACGAATŤT						
6061	22	59	41	TAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6062	21	59	43	AAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6062	21	59	43	AAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
<b>60</b> 60	. 22	59	41	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6060	. 22	<b>59</b> ·	41	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATT-						
.6060	23	60	39	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6061	22	59	41	TAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6060	22	59	41	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6060	23	60	39	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6061	22	<b>5</b> 9	41	TAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6060	<b>2</b> 3	60	39	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6062	21	59	43	AAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6059	23	59	39	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6060	. 22	59	41	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6059	24	60	38	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6059	23	59	39	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6060	23	60	. 39	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6060	22	59	41.	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6061	22	59	41	TAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6059	24	60	38	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6059	23	. 59	39	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6060	23	60	39	TTAAAGTCGGGCTTGACGAÄTTT						
6059	24	60	38	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6058	22	59	. 45	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAA						
6058	22	59	45	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAA						
6058	23	59	. 43	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAAT						
6058	24	61	42.	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6058	·22	59	45	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAA						
6058	. 23	59	. 43	GATTAAAGTOGGGCTTGACGAAT .						
6059	· 23	59	39	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6060	22	59	. 41	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6058	24	61	42	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6058	23	59	43	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAAT						
<b>60</b> 59	24	60	38	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6059	· <b>23</b>	59	39	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
<b>60</b> 60	, 23	60	39	TTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6058	24	61	42	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT						
6059	. 24	. 60	38	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6058	25	62	40	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT						
6058	22	59	45	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAA						

FIG. 7B

				u Primer
Start	Length	Tm	%GC	Primer
6058	22	59	45	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAA
6058	23	59	43	
6058	23	59	43	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAAT
6058	24	61	42	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT
6059	. 23	59	39	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT
6058	24	61	42	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT
<b>60</b> 58	25	62	40	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT
<b>60</b> 59	24	60	38	ATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT
<b>60</b> 58	25	62	40	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT
<b>60</b> 58	22	59	45	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAA
6058	23	59	43	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAAT
<b>605</b> 8	24	61	42	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATT
6058	25	62	. 40	GATTAAAGTCGGGCTTGACGAATTT
6054	. 22	. <b>5</b> 9	45	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6054	. 22	. <b>5</b> 9	- 45	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6054	23	. 60	48	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6054	22	59	45	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6054	23	60	48	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6054	23	60	48	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6053	23	61	43	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA ·
6054	22	59	45	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6053 6053	23	61	43	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6054	. 24	61	46	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6054	23.	60	48	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6053	22	59	45	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6053	·23 24	61	43	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6054	•	61	46	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6053	23	60	48	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
· 6053	24 23	. 61	46	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6054	23 22	61	43	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6053	23	59 64	45	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6053	24	61 61 ·	43	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6054	23		. 46	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6052	23 24	60	48	CAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6053		62 64	42	TTCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6052	24	61	46	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6053	. 24	62	42	TTCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
	23	61	43	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6052	24	62	42	TTCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA
6053	24	61	46	TCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGAC
6052	· 24	62	42	TTCAAGGATTAAAGTCGGGCTTGA

FIG. 7C

\_\_Probe

•				Probe		
Start	Length .	Tm	%GC	Probe		
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	<del></del>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	· 25	69	· <b>60</b>	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	· 25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	<b>60</b> ·	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	<sup>'</sup> 69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	<sup>'</sup> 25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
. 6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	б9	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		•
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		•
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	••	•
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		•
6131	25	69	.60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	25	<b>69</b>	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	. 60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		• •
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131 6131	25 \ 25	69 60	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	. 20	<b>69</b>	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		_
6131	25 . 25	69 69	. 60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		•
6131	. 25	69	60 60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25			.CCCCAATTAAGACAGGCTCCTCG		•
6131	25 25	69 69	. 60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	25 25		60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131		69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	<b>6</b> 0.	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	25	69	6 <u>0</u> ·	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG	•	
6131	25	69	60	CCCCAATTAAĠACAGGGCTCCTCG		
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		
6131	<b>25</b>	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG		

55/63

FIG. 7D

Probe ·

Start	Length	Tm	%GC	Probe ·
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGAÇAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	<b>60</b>	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131.	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	. 69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGAÇAGGGCTCCTCG
6131	25	69	. 60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	<b>69</b> ·	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	<b>.69</b>	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
613.1	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	. 25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG .
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	. 25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCŢCG
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131		69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	. 25 .	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69 60	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131 6131	25 25	69 <b>6</b> 9	60 60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25 <sub>.</sub> 25	<b>6</b> 9	60	CCCCAATTAAGACAGGGTCCTCG
6131	25 25	<b>6</b> 9	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	<b>6</b> 9	. 60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	<b>6</b> 9	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25 25	69	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69		CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25 25	69	. 60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25 25	<b>6</b> 9	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25 25	69	. 60 .	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25 25	69	. 60 . 60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	•			·
	25	<b>6</b> 9	60	CCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
6131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG
8131	25	69	60	CCCCCAATTAAGACAGGGCTCCTCG

FIG. 7E

FIG. 7F

Reverse Primer						Amplicon					
Start	Length	Tm	%GC	Primer	Length	Tm	%GC	Ta	Penalty		
6297	25	61	44	TCGGACAGAAACTCTAACCCATCAT	240	74	35	54	453.0		
6297	24	61	46	TCGGACAGAAACTCTAACCCATCA	240	74	35	54	453.0		
6297	25	61	· 44	TCGGACAGAAACTCTAACCCATCAT	240	74	35	54	454.0		
6297	24	61	46	TCGGACAGAAACTCTAACCCATCA	240	74	35	55	454.0		
6298	. 25	61	44	ATCGGACAGAAACTCTAACCCATCA	240	73	35	54	454.0		
6297	25	61	44	TCGGACAGAAACTCTAACCCATCAT	240	<del>.</del> 74	35	55	455.0		
6297	24	61	46	TCGGACAGAAACTCTAACCCCATCA	240	74	35	. 55	455.0		
6298	25	61	. 44	ATCGGACAGAAAGTCTAACCCATCA	240	7.3	35	55	455.0		
6297	25	61	44	TCGGACAGAAACTCTAACCCCATCAT	240	74	35	55	456.0		
6288	. 25	61	44	ATCGGACAGAAACTCTAA.CCCATCA	241	74	35	54	458.0		
6298	25	61	44	ATCGGACAGAAACTCTAA.CCCATCA	241	74	35	54	459.0		
6298	25	61	44	ATCGGACAGAAACTCTAA_CCCATCA	241	74	35	55	460.0		
6298	25	61	44	ATCGGACAGAAACTCTAALCCCATCA	241	74	35	55	461 .0		
<b>629</b> 6	` 23	59	48	CGGACAGAAACTCTAACCCCATCA	243 .	74	35	54	466.0		
<b>629</b> 6	· 24	59	48	CGGACAGAAACTCTAACCCCATCAT	243	74	35	55	467_0		
6296	23	59	48	CGGACAGAAACTCTAACC>CÀTCA	243	74	35	54	467_0		
6296	. 25	61	44	CGGACAGAAACTCTAACCCCATCATT	243	74	35	55	468_0		
6296	24	-59	46	CGGACAGAAACTCTAACC>CATCAT	243	74	35	55	468.0		
6296	. 25	61	44	CGGACAGAAACTCTAACC>CATCATT	243	74	35	55	469_0		
6296	23	59	48	CGGACAGAAACTCTAACC>CATCA	244	74	35	54	472.0		
<b>6297</b>	24	61	:46	TCGGACAGAAACTCTAAC CCATCA	· 244	74	35	54	472.0		
6296	24	59	46	CGGACAGAAACTCTAACC>CATCAT	244	74	35	55 ·	473.0		
6296	23	59	48	CGGACAGAAACTCTAACC=CATCA	244	74	. 35	54	473.0		
6297	24	61	48	TCGGACAGAAACTCTAAC ← CATCA	244	74	35	55	473.0		
6297	25	61	44	TCGGACAGAAACTCTAAC	244	<sub>.</sub> 74	35	54	473.0		
<b>629</b> 6	. 25	61	44	CGGACAGAAACTCTAACC CATCATT	244	74	35	55	474.0		
<b>6296</b>	24	59	46	CGGACAGAAACTCTAACC CATCAT	244	74	35	55	474.0		
6297	26	61	44	TCGGACAGAAACTCTAAC€CATCAT	244	74	35	<b>5</b> 5	474.0		
<b>629</b> 6	· <b>25</b>	61	44	CGGACAGAAACTCTAACC CATCATT	244	74	. 35	55	475.O		
6297	24	61	46	TCGGACAGAAACTCTAACCCATCA	245	74	35	55	478.0		
<b>62</b> 98	25	61	· 44	ATCGGACAGAAACTCTAACCCATCA	245	. 74	35	54	478.O		
6297	25	61	44	TCGGACAGAAACTCTAACCCCATCAT	245	74	35	55	479.0		
6297	24	61	46	TCGGACAGAAACTCTAAC©CATCA	245	74	35	55	479.O		
6298	25	61	44	ATCGGACAGAAACTCTAACCCATCA	245	74	35	55	479.O		
6296	. 25	61	. 144	CGGACAGAAACTCTAACCCATCATT	245	74	35	55	480, <b>O</b>		
6297	25	61	44	TOGGACAGAAACTCTAACCCATCAT	245	. 74	35	55	480.D		
6297	24	61	46	TCGGACAGAAACTCTAACCCATCA	246	. 74	36	55	484.0		
6298	25	· 61	. 44	ATCGGACAGAAACTCTAACCCATCA	246	74	35	65	'484.O		
6297	25	61	44	TCGGACAGAAACTCTAACCCATCAT	246	74	35	55	485.O		
6298	25	61	.44	ATCGGACAGAAACTCTAACCCATCA	246	74	35	55	485.D		
6298	25	61	44	ATCGGACAGAAACTCTAACCCCATCA	247	74	35	55	490.0		

58/63

#### **Envelope Protein Purification Flow-Chart**

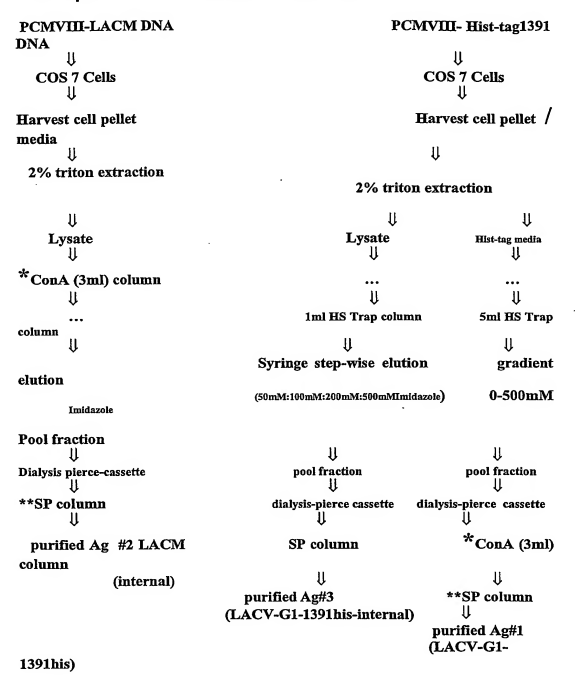


FIGURE 8

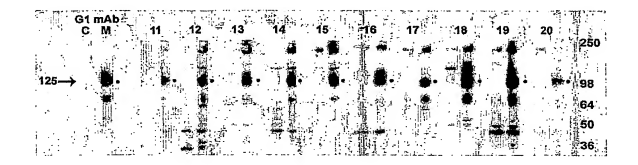


Figure 9A

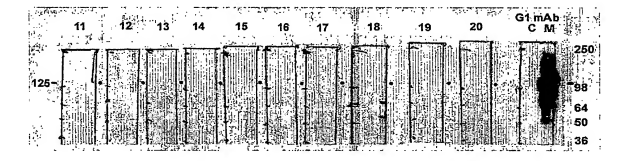


Figure 9B

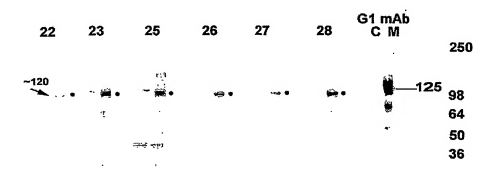


Figure 10A

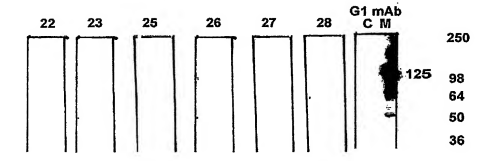


Figure 10B

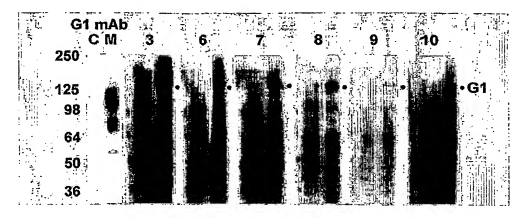


Figure 11A

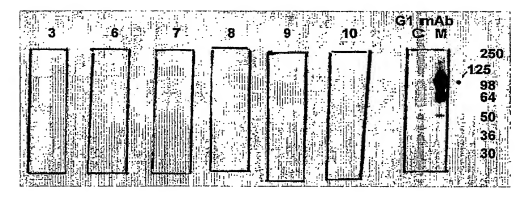


Figure 11B

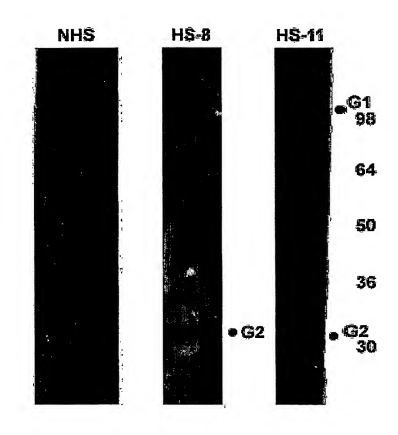


FIGURE 12A

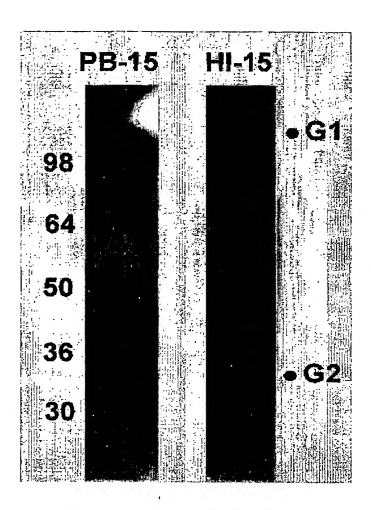


FIGURE 12B

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
 □ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 □ FADED TEXT OR DRAWING
 □ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
 □ SKEWED/SLANTED IMAGES
 □ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
 □ GRAY SCALE DOCUMENTS
 □ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY